

DEMANDE INTERNA JONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:
C07D 209/12, A61K 31/40, C07D 209/16, 498/06, 471/06, 209/08

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/00860

(43) Date de publication internationale:

9 janvier 1997 (09.01.97)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR96/00959

A1

(22) Date de dépôt international:

20 juin 1996 (20.06.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/07438

21 juin 1995 (21.06.95)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SANOFI [FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): RINALDI, Murielle [FR/FR]; 2, rue des Fontardiès, F-34680 Saint-Georges-d'Orques (FR). BARTH, Francis [FR/FR]; 65, rue Jacques-Brel, F-34070 Montpellier (FR). CASELLAS, Pierre [FR/FR]; 10, rue Carl-von-Linné, F-34000 Montpellier (FR). CONGY, Christian [FR/FR]; 58, allée de la Marquise, F-34980 Saint-Gely-du-Fesc (FR). OUSTRIC, Didier [FR/FR]; Cité Saint-Michel, Bâtiment J, 8, avenue Pompignane, F-34000 Montpellier (FR). BELL, Malcolm, R. [US/US]; R.D. 1, Box 156A, East Greenbusch, NY 12061 (US). D'AMBRA, Thomas, E. [US/US]; 14 Woodside Court, Wynantskill, NY 12198 (US). PHILION, Richard, E. [US/US]; 151 Ridge View Drive, Pottstown, PA 19464 (US).

(74) Mandataires: GILLARD, Marie-Louise etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75007 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

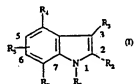
Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées.

(54) Title: CB2 RECEPTOR AGONIST COMPOUNDS

(54) Titre: COMPOSES AGONISTES DU RECEPTEUR CB2

(57) Abstract

The use of human CB₂ receptor-specific agonists of formula (I) or (I') for preparing immunomodulating drugs is disclosed. In formulae (I) and (I'), R₁ is a group selected from -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁, -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ is a -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ or -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ group; R₂ and R'₂ are hydrogen, halogen or



C₁₋₄ alkyl; R₃ is hydrogen, C₁₋₄ alkyl or a group selected from -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ and -COR₈; R'₃ is a =CR₆R₈ group; R₄ has one of the meanings given for R₅ or is a -COR₈ group; R₅ is hydrogen, C₁₋₄ alkyl, C₁₋₄ alkoxy, a halogen atom, a CF₃ group, an OCF₃ group or C₁₋₄ alkylthio; R'₅ has one of the meanings given for R₅ and is in the 5 or 6 position of the indene ring; R₆ is hydrogen or C₁₋₄ alkyl; R'₆ is C₁₋₄ alkyl; R₇ has one of the meanings given for R₅ or R₇ and R₉ together form a -Y-CH₂- group attached to the indole ring in the 7 position by a group Y; R₈ is phenyl substituted one to four times by a substituent selected from halogen, C₁₋₄ alkyl or C₁₋₄ alkoxy; a polycyclic ring selected from naphth-1-yl, naphth-2-yl, 1,2,3,4-tetrahydronaphth-1-yl, 1,2,3,4-tetrahydronaphth-5-yl, anthryl, benzothien-2-yl, benzothien-3-yl, 2-, 3-, 4- or 8-quinolyl, said polycyclic rings optionally being substituted once or twice by a substituent selected from C₁₋₄ alkyl, C₁₋₄ alkoyl, C₁₋₄ alkylthio, halogen, cyano, hydroxyl, trifluoromethyl and imidazol-1-yl; R₁₀ and R₁₁ is together are a group selected from -CH₂-O-CH₂-CR₁₂R₁₃- and -(CH₂)_p-CR₁₂R₁₃-, wherein the carbon atom substituted by R₁₂ and R₁₃ is attached to the nitrogen atom; R'₁₁ is C₁₋₄ alkyl; or R'₁₁ and R'₆, taken together with the nitrogen atom to which they are attached, form a group selected from morpholin-4-yl, thiomorpholin-4-yl, piperidin-1-yl and pyrolidin-1-yl; each of R₁₂ and R₁₃ is independently hydrogen or C₁₋₄ alkyl; n is 2, 3, 4 or 5; p is 2 or 3; Z is a methyl group or a halogen atom; and Y is a methylene group or an oxygen atom.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet l'utilisation des agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain pour la préparation de médicaments immunomodulateurs de formules (I) ou (I'), dans lesquelles: R1 représente un groupe choisi parmi les groupes -CH2CHR10NR6R11; -(CH2)2NR'6R'11; -CHR9CH2NR'6R'11; -(CH2)nZ et -COR8; R'1 représente le groupe -CH2CHR10NR6R11 ou le groupe -(CH2)2NR'6R'11; R2 et R'2 représentent l'hydrogène, un halogène ou un (C1-C4)alkyle; R3 représente l'hydrogène, un (C1-C4)alkyle ou un groupe choisi panni les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁; -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -COR₈; R'₃ représente le groupe -CR₆R₈; R₄ a l'une des significations données pour R₅ ou représente un groupe -COR₈; R₅ représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe CF₃, un groupe OCF₃, un (C₁-C₄)alkylthio; R'₅ a l'une des significations données pour R₅ et est en position 5 ou 6 du cycle indène; R₆ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle; R'6 représente un (C₁-C₄)alkyle; R₇ a l'une des significations données pour R₅ ou bien R₇ et R₉ constituent ensemble un groupe -Y-CH2- lié au cycle indole en position 7 par le groupe Y; R8 représente un phényle substitué une à quatre fois par un substituant choisi parmi: un halogène, un (C1-C4)alkyle et un (C1-C4)alcoxy; un polycycle choisi parmi un napht-1-yle, un napht-2-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-1-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-5-yle, un anthryle, un benzofuryle, un benzothièn-2-yle, un benzothièn-3-yle, un 2-,3-,4-, ou 8-quinolyle, lesdits polycycles étant non substitués ou substitués une ou deux fois par un substituant choisi parmi: un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un (C₁-C₄)alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un trifluorométhyle, et un imidazol-1-yle; R₁₀ et R₁₁ ensemble représentent un groupe choisi parmi les groupes -CH₂-O-CH₂-CR₁₂R₁₃- et -(CH₂)_p-CR₁₂R₁₃-, dans lesquels l'atome de carbone substitué par R₁₂ et R₁₃ est lié à l'atome d'azote; R'₁₁ représente un (C₁-C₄)alkyle ou bien R'₁₁ et R'₆ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un groupe choisi parmi les groupes morpholia-4-yle, thiomorpholin-4-yle; pipéridin-1-yle et pyrolidin-1-yle; R₁₂ et R₁₃ représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle; n est 2,3,4 ou 5; p est 2 ou 3; Z représente le groupe méthyle ou un atome d'halogène; Y représente le groupe méthylène ou l'atome d'oxygène.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AT	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
AU		GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BB	Barbade	HU	Hongrie	NO	Norvège
BE	Belgique	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BF	Burkina Faso	TT .	Italic	PL	Pologne
BG	Bulgarie	JP	Japon	PT	Portugal
BJ	Bénin	KE	Kenya	RO	Roumanie
BR	Brésil	KG KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
BY	Bélarus		République populaire démocratique	SD	Soudan
CA	Canada .	KP	de Corée	SE	Suède
CF	République centrafricaine			SG	Singapour
CG	Congo	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SZ	Swaziland
CN	Chine	LR	Libéria	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LT	Littanie	TG	Togo
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	LV	Lettonie		Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MC	Monaco		Ukraine
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	
ES	Espagne	MG	Madagascar	ÜĞ	Ouganda
. FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	· MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

20

25

30

35

1

COMPOSES AGONISTES DU RECEPTEUR CB2

La présente invention a pour objet l'utilisation de composés agonistes sélectifs du récepteur CB₂ humain pour la préparation de médicaments immunomodulateurs. L'invention a également pour objet des nouveaux composés agonistes du récepteur CB₂ humain et les compositions pharmaceutiques les contenant ainsi que les procédés pour leur obtention.

Le Δ^9 -THC est le principal constituant actif extrait de *Cannabis sativa* (Tuner, 1985; In Marijuana 1984, Ed. Harvey, DY, IRL Press, Oxford).

De nombreux articles ont décrit non seulement des effets psychotropes des cannabinoïdes mais aussi une influence de ces derniers sur la fonction immunitaire [HOLLISTER L.E. J. Psychoact. Drugs 24 (1992), 159–164]. La plupart des études in vitro ont montré des effets immunosuppresseurs des cannabinoïdes : l'inhibition des réponses prolifératives des lymphocytes T et des lymphocytes B induites par les mitogènes [Luo, Y.D. et al., Int. J. Immunopharmacol. (1992) 14, 49–56, Schwartz, H. et al., J. Neuroimmunol. (1994) 55, 107–115], l'inhibition de l'activité des cellules T cytotoxiques [Klein et al., J. Toxicol. Environ. Health (1991) 32, 465–477], l'inhibition de l'activité microbicide des macrophages et de la synthèse du TNFα [Arata, S. et al., Life Sci. (1991) 49, 473–479; Fisher–Stenger et al. J. Pharm. Exp. Ther. (1993) 267,

1558-1565], l'inhibition de l'activité cytolytique et de la production de TNFα des grands lymphocytes granulaires [Kusher et al. Cell. Immun. (1994) 154, 99-108]. Dans certaines études, des effets d'amplification ont été observés : augmentation de la bioactivité de l'interleukine-1 par les macrophages résidant de souris ou les lignées cellulaires macrophagiques différenciées, due à des niveaux accrus de TNFα [Zhu et al., J. Pharm. Exp. Ther. (1994) 270, 1334-1339 ; Shivers, S.C. et al. Life Sci. (1994) 54,

J. Pharm. Exp. Ther. (1994) 270, 1334-1339; Shivers, S.C. et al. Life Sci. (1994) 54, 1281-1289].

Les effets des cannabinoïdes sont dus à une interaction avec des récepteurs spécifiques de haute affinité présents au niveau central (Devane et al., Molecular Pharmacology (1988), 34, 605-613) et périphérique (Nye et al., The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics (1985), 234, 784-791; Kaminski et al., Molecular Pharmacology (1992), 42, 736-742; Munro et al., Nature (1993), 365, 61-65).

Les effets centraux relèvent d'un premier type de récepteur de cannabinoïdes (CB₁) qui est présent dans le cerveau. Par ailleurs, Munro et al. [Nature (1993) 365, 61-65] ont cloné un second récepteur de cannabinoïdes couplé à la protéine G, appelé CB₂, qui est seulement présent à la périphérie et plus particulièrement sur les cellules d'origine

10

20

30

immune. La présence de récepteurs aux cannabinoïdes CB₂ sur les cellules lymphoïdes peut expliquer l'immunomodulation exercée par les agonistes des récepteurs aux cannabinoïdes évoquée ci-dessus.

Les agonistes des récepteurs aux cannabinoïdes connus jusqu'à présent sont des agonistes mixtes, c'est-à-dire qu'ils agissent aussi bien sur les récepteurs centraux (CB₁) que sur les récepteurs périphériques (CB₂). Il en résulte que si l'on veut traiter le système immunitaire avec les agonistes connus des récepteurs aux cannabinoïdes, on a toujours un effet secondaire non négligeable, qui est l'effet psychotrope.

Les brevets suivants décrivent des agonistes non sélectifs : EP 0 570 920, WO 94-12466 qui décrit l'anandamide, US 4 371 720 qui décrit le CP 55940.

Par ailleurs, le récepteur CB₂ n'étant connu que depuis 1993, les nombreux brevets concernant des composés cannabinoïdes ne donnent aucune indication sur leur sélectivité. Parmi ces brevets, on peut citer notamment les brevets US 5 081 122, US 5 292 736, US 5 013 387, EP 0 444 451 qui décrivent des composés ayant une

15 structure indolique ou indènique.

D'autres dérivés d'indole à activité cannabinoïde sont décrits dans J.W. Hufman et al., Biorg. Med. Chem. Lett. (1994), 4, 563.

On a maintenant trouvé que les agonistes spécifiques du récepteur CB₂ humain ayant une affinité élevée pour ledit récepteur sont de puissants immunomodulateurs qui peuvent être utilisés sans risque de l'effet secondaire indiqué ci-dessus.

Dans la présente description, on désigne par "affinité élevée pour le récepteur CB_2 humain" une affinité caractérisée par une constante d'affinité inférieure ou égale à 10 nM et par "spécifique" les composés dont la constante d'affinité pour le récepteur CB_2 est au moins 30 fois inférieure à la constante d'affinité pour le récepteur CB_1 et pour lesquels la

25 constante d'affinité pour le récepteur CB₁ est supérieure ou égale à 100 nM. De plus, la spécificité des composés de l'invention se manifeste également vis-à-vis d'autres récepteurs; les composés de l'invention ont en effet une constante d'inhibition pour des récepteurs humains autres que les récepteurs aux cannabinoïdes supérieure à 1 μM.

Ainsi, la présente invention a pour objet l'utilisation des agonistes spécifiques du récepteur CB₂ humain pour la préparation de médicaments immunomodulateurs.

A titre d'exemples d'agonistes spécifiques du récepteur CB₂ qui conviennent aux fins de l'invention on peut citer les composés de fomules (I) et (I') ci-après.

Les composés qui conviennent aux fins de l'invention sont les composés de formules (I) ou (I') ci-après, sous la forme d'énantiomères purs ou sous la forme de racémiques :

R'3

3

dans lesquelles:

5 - R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ;

 $-(\text{CH}_2)_2\text{NR}'_6\text{R}'_{11}\;;\;-\text{CHR}_9\text{CH}_2\text{NR}'_6\text{R}'_{11}\;;\;-(\text{CH}_2)_n\text{Z}\;\text{et}\;-\text{COR}_8\;;$

- R'_1 représente le groupe - $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou le groupe - $(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$;

- R₂ et R'₂ représentent l'hydrogène, un halogène ou un (C₁-C₄)alkyle;

- R₃ représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle ou un groupe choisi parmi les groupes

10 $-CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$; $-(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$ et $-COR_8$;

- R'3 représente le groupe = CR6R8;

- R₄ a l'une des significations données pour R₅ ou représente un groupe -COR₈;

- R_5 représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3, un (C_1-C_4) alkylthio;

15 - R'5 a l'une des significations données pour R5 et est en position 5 ou 6 du cycle indène;

 $-R_6$ représente l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle ;

- R'6 représente un (C1-C4)alkyle;

- R₇ a l'une des significations données pour R₅ ou bien R₇ et R₉ constituent ensemble

20 un groupe -Y-CH₂- lié au cycle indole en position 7 par le groupe Y;

- R₈ représente un phényle substitué une à quatre fois par un substituant choisi parmi : un halogène, un (C_1-C_4) alkyle et un (C_1-C_4) alcoxy ; un polycycle choisi parmi un napht-1-yle, un napht-2-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-1-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-5-yle, un anthryle, un benzofuryle, un benzothièn-2-yle, un benzothièn-3-yle, un 2-, 3-, 4- ou 8-quinolyle, lesdits polycycles étant non substitués ou substitués une ou deux fois par un substituant choisi parmi : un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un (C_1-C_4) alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un trifluorométhyle, et un imidazol-1-yle;

25

- R_{10} et R_{11} ensemble représentent un groupe choisi parmi les groupes – $C\acute{H}_2$ –O– CH_2 – $CR_{12}R_{13}$ et – $(CH_2)_p$ – $CR_{12}R_{13}$ –, dans lesquels l'atome de carbone substitué par R_{12} et R_{13} est lié à l'atome d'azote ;
- $-R'_{11}$ représente un (C_1-C_4) alkyle
- ou bien R'11 et R'6 constituent avec l'atome d'azote auxquel ils sont liés un groupe choisi parmi les groupes morpholin-4-yle, thiomorpholin-4-yle, pipéridin-1-yle et pyrolidin-1-yle;
 - R_{12} et R_{13} représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle;
- -n est 2, 3, 4 ou 5;
 - p est 2 ou 3;
 - Z représente le groupe méthyle ou un atome d'halogène ;
 - Y représente le groupe méthylène ou l'atome d'oxygène;
- à la condition que dans la formule (I) un et un seul des substituants R_1 , R_3 ou R_4 représente le groupe -COR₈ et que :
 - * lorsque R_1 représente $-COR_8$, alors R_3 représente le groupe $-CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou le groupe $-(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$ et R_4 a l'une des significations données pour R_5 ;
- * lorsque R₃ représente -COR₈, alors R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁; -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁; -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -(CH₂)_nZ; R₄ a l'une des significations données pour R₅ et au moins l'un des groupes R₄, R₅ et R₇ représente l'hydrogène;
 - * lorsque R₄ représente -COR₈, alors R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ; -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁ ;
- 25 -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -(CH₂)_nZ et R₃ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle, et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.
 - Parmi les composés de formule (I) et (I'), on préfère ceux dans lesquels R₂ ou R'₂ représente l'hydrogène ou le groupe méthyle.
- Des composés de formules (I) et (I') préférés comprennent également ceux dans lesquels

 Rg représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle.

 Les composés de formules (I) et (I') dans lesquels R5 ou R'5 représente l'hydrogène sont également des composés préférés selon l'invention.
- De même, les composés de formules (I) et (I') dans lesquelles -NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle sont également des composés préférés.

Des composés de formule (I) particulièrement préférés sont ceux dans lesquels :

- R2 représente l'hydrogène ou le groupe méthyle ;
- Rg représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-
- yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle.
 - R5 représente l'hydrogène;
 - NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle ;
 - R₁, R₃, R₄ et R₇ étant tels que définis précédemment.

Des composés de formule (l') particulièrement préférés sont ceux dans lesquels :

- 10 R'2 représente l'hydrogène ou le groupe méthyle;
 - Rg représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle;
 - R'5 représente l'hydrogène;
- 15 -- NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle ;
 - R'1 et R'3 étant tels que définis précédemment.

Parmi les composés de formules (I) et (I') ci-dessus, ceux dans lesquels R₂ et R'₂ sont un groupe méthyle, sont tout particulièrement préférés.

Les composés de formule (I) sont des dérivés d'indoles substitués en position 1, 3 ou 4 20 par un groupe acyle (-COR8). Selon la position du groupe acyle, les composés de formule (I) peuvent être divisés en trois sous-familles de composés répondant respectivement aux formules (Ia), (Ib) et (Ic) ci-après.

Les indoles acylés en position 1 sont les composés de formule (la):

$$R_{5}$$
 R_{3a}
 R_{7a}
 R_{7a}

dans laquelle:

- 5 R_{3a} représente le groupe – $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou le groupe – $(CH_2)_2NR_6R_{11}$;
 - R_{4a} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- R_{7a} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R₂, R₅, R₈, R₆, R'₆, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ sont tels que définis précédemment pour les composés de formule (I).

Les dérivés d'indole de formule (la) préférés sont les composés dans lesquels :

- R₂ est l'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- 15 R_{3a} est l'un des groupes ci-après :

$$-(CH_2)_2-N$$

$$-CH_2-CH-N-Me$$

$$-CH_2-CH-N-Me$$

- R_{4a}, R₅, R_{7a} sont chacun l'hydrogène.

Les indoles acylés en position 3 sont les composés de formule (Ib) :

$$R_{5}$$
 R_{7}
 R_{1b}
 R_{2}
(Ib)

dans laquelle:

- 5 R_{1b} représente un groupe de formule - $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$, - $(CH_2)_2NR_6R_{11}$, - $CHR_9CH_2NR_6R_{11}$ ou - $(CH_2)_nZ$;
 - R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- R₂, R₅, R₆, R₉, R₁₀, R₁₁, R'₆, R'₁₁, n, Z, R₇ et R₈ étant tels que définis précédemment pour les composés de formule (I).

Les dérivés d'indole de formule (Ib) préférés sont les composés dans lesquels :

- R_{1b} représente un groupe choisi parmi :

$$-(CH_2)_2-N$$

$$-CH_2-CH-N-Me$$

$$-CH_2-CH-N-Me$$

ou bien R_{1b} représente un groupe :

dans lequel R_9 forme avec R_7 , un groupe $-Y-CH_2-$ dans lequel Y est O ou $-CH_2-$ de telle sorte que R_{1b} représente :

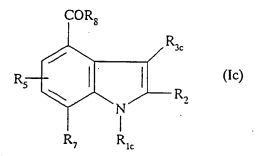
dans lequel l'oxygène est lié en position 7 de l'indole ; ou

5

dans lequel le carbone C3 est lié en position 7 de l'indole;

- R2 représente l'hydrogène ou le groupe méthyle;
- R8 représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-
- yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle;
 - R_{4b}, R₅ et R₇ sont tels que définis précédemment.

Les indoles acylés en position 4 sont les composés de formule (Ic) :



- 15 dans laquelle:
 - R_{1c} représente un groupe de formule -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁,
 - $-CHR_9CH_2NR'_6R'_{11}$ ou $-(CH_2)_nZ$;
 - $-R_{3c}$ représente l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle ;
- R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉,R₁₁, R'₁₁, n et z sont tels que définis précédemment pour les composés de formule (I).

Les dérivés d'indole de formule (Ic) préférés sont les composés dans lesquels :

- R_{3c} et R₅ représentent chacun l'hydrogène ;
- R_{1c}, R₂, R₇, R₈ étant tels que définis précédemment.

Des composés particulièrement préférés de formule I sont :

- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole.

 Les composés de formules (I) et (I') selon l'invention peuvent être obtenus par différents procédés de synthèse faisant appel notamment à des étapes d'addition d'un groupe alkylamino, d'acylation et de cyclisation bien connues de l'homme du métier.

Des procédés particulièrement appropriés pour l'obtention des composés de l'invention

sont décrits par exemple dans les brevets NL 73 09 094, US 5 109 135, US 4 939 138, US 5 081 122, US 4 840 950, EP 0 278 265, US 5 292 736 et US 4 581 354.

Ces procédés sont rappelés brièvement ci-après.

Ainsi les composés de formule (Ia) peuvent être obtenus par le procédé A représenté sur le Schéma I ci-après.

- 15 Ce procédé A, qui est décrit dans le brevet NL 73 09 094 consiste :

 1/à faire réagir une hydrazine de formule (1) avec une cétone de formule R₂COCH₂R_{3a}

 dans laquelle R₂ et R_{3a} sont tels que définis précédemment pour former un composé de formule (2);
 - 2/ à acyler le composé de formule (2) ainsi obtenu pour former un composé de formule

20 (Ia);

- 3/ à transformer éventuellement le composé de formule (Ia) ainsi obtenu en l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
- L'étape 1/ du procédé A est une réaction de Fischer, qui est avantageusement réalisée dans un solvant inerte tel que le méthanol, l'éthanol, l'isopropanol ou l'acide acétique en
- présence d'un catalyseur acide tel que l'acide sulfurique, l'acide chlorhydrique, l'acide acétique glacial, le chlorure de zinc et à une température comprise entre 20°C et 150°C.
 - L'étape 2/ du procédé A est une réaction d'acylation qui est avantageusement effectuée avec un halogénure d'acide de formule R₈COX, en présence d'une base, telle qu'un hydroxyde, un hydrure, un amidure ou un alcoolate de métal alcalin dans un solvant
- organique inerte. Des solvants organiques appropriés pour ce type de réaction sont par exemple, le toluène, le xylène, le DMF. La réaction peut être effectuée entre 0° C et le point d'ébullition du solvant utilisé.
 - Les composés de formule (Ia) peuvent aussi être obtenus par le procédé A₁ représenté sur le schéma II.
- 35 Ce procédé A₁ consiste :

1/ à faire réagir un composé de formule (3) successivement avec un hydrure de métal alcalin, tel que par exemple l'hydrure de sodium puis avec NH₂Cl pour former l'hydrazine substituée de formule (4);

2/ à faire ensuite réagir l'hydrazine ainsi obtenue avec une cétone de formule R₂COCH₂R_{3a} pour former par cyclization un composé de formule (la);

3/ éventuellement à transformer le composé de formule (Ia) ainsi obtenu en l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

L'étape 1/ du procédé A₁ est avantageusement réalisée dans un solvant inerte, tel que par exemple l'éther éthylique ou le THF, à la température de 25° C.

10 L'étape 2/ du procédé A₁ est une cyclisation qui est réalisée dans les mêmes conditions que celles décrites précédemment pour l'étape 1/ du procédé A.

SCHEMA I (PROCEDE A)

15

$$R_{5}$$
 R_{7a}
 R_{7a}

SCHEMA II (PROCEDE A₁)

$$\begin{array}{c} R_{4a} \\ R_{5} \\ R_{7a} \\ \end{array} \begin{array}{c} 1/\operatorname{NaH} \\ 2/\operatorname{NH}_{2}\operatorname{Cl} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{8} \\ R_{7a} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{8} \\ \operatorname{NH}_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{8} \\ \operatorname{NH}_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{8} \\ \operatorname{NH}_{2} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{1} \\ \operatorname{Coch}_{2} \\ \operatorname{R}_{3a} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{3a} \\ \operatorname{R}_{7a} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{3a} \\ \operatorname{R}_{7a} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{3a} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{1} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{1} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{1} \\ \operatorname{Coch}_{8} \\ \operatorname$$

Les composés de formule (Ib) dans laquelle R_{1b} est un groupe choisi parmi

-CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ ou -(CH₂)_nZ peuvent être obtenus par le procédé B/ représenté sur le schéma III ci-après.

Ce procédé, qui est décrit notamment dans le brevet US 4 581 354, consiste :

1/à faire réagir un dérivé d'indole de formule (5), convenablement substitué en position
2 par un groupe R2 tel que défini précédemment avec un halogénure de formule XCH2CHR10NR6R11, X(CH2)2NR'6R'11 ou X(CH2)nZ dans laquelle R6, R10, R11, R'6, R'11, n et Z sont tels que définis précédemment et X représente un atome d'halogène, par exemple le chlore, le brome ou l'iode, pour former un composé de formule (6) dans laquelle R1b est le groupe -CH2CHR10NR6R11, -(CH2)2NR'6R'11 ou (CH2)nZ;

2/ à soumettre le composé de formule (6) ainsi obtenu à une acylation avec un halogénure d'acide de formule R₈-CO-X dans laquelle X est un halogène, par exemple le chlore ou le brome et R₈ est tel que défini précédemment pour former un composé de formule (Ib).

3/ éventuellement à transformer le composé de formule (Ib) ainsi obtenu en l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

L'étape 1/ du procédé B est avantageusement réalisée en présence d'une base dans un solvant organique inerte dans les conditions de réaction.

- A titre d'exemple de base, on peut utiliser un carbonate de métal alcalin, tel que le carbonate de sodium ou le carbonate de potassium, un hydrore, tel que l'hydrore de sodium ou un hydroxyde de métal alcalin, tel que l'hydroxyde de potassium. On préfère utiliser tout particulièrement l'hydroxyde de potassium.
- Comme solvants, on peut utiliser par exemple le toluène, le diméthylformamide (DMF) ou le diméthylsulfoxyde (DMSO), ce dernier étant préféré. La réaction est réalisée entre 0° C et la température d'ébullition du solvant.
 - De façon, particulière lorsque R_{1b} représente un groupe $(CH_2)_nZ$ on peut également effectuer la réaction en présence de tris[2-(2-méthoxyéthoxy)éthyl]amine (TDA-1).
- L'étape 2/ du procédé B est une acylation par réaction de Friedel et Crafts, réalisée en présence d'un acide de Lewis tel que le chlorure d'aluminium dans un solvant inerte tel que le dichloro-1,2-éthane ou le disulfure de carbone. La réaction d'acylation peut également s'effectuer en présence d'un acide de Lewis tel que le dichlorure d'éthylmagnésium dans un solvant inerte tel que le dichlorométhane selon le procédé décrit dans J. Med. Chem., 1995, 38, 3094.
- Selon une variante de l'étape 1/ du procédé B (procédé B') on peut également préparer le composé de formule (6) en suivant les trois étapes représentées sur le schéma III' ciaprès. Cette variante consiste à faire réagir une aniline de formule (9) avec une cétone de formule RSCH₂COR₂ dans laquelle R représente un méthyle ou un phényle, en présence d'hypochlorite de tert-butyle (tBuOCl) selon le procédé décrit dans J. Am. Chem. Soc.,
- 25 1974,96, 5495. Le composé (10) ainsi obtenu est ensuite alkylé dans des conditions analogues à celles décrites ci-dessus pour l'étape 1/ du procédé B pour obtenir le composé de formule (11). On élimine ensuite le groupe sulfuré par réaction avec le nickel de Raney ou par réaction avec l'acide 2-mercaptobenzoïque dans l'acide trifluoroacétique selon le procédé décrit dans Tetrahedron Lett., 1993, 34 (13), 2059-
- 30 2062 pour obtenir le composé de formule (6).
 - Selon une variante également décrite dans le brevet US 4 581 354 (Procédé B₁ représenté sur la Schéma IV) on procède d'abord à une acylation du composé (5) par réaction avec un halogénure de méthylmagnésium et un halogénure d'acide de formule RgCOX dans l'éther pour former le composé (7), puis on procède à l'addition du substituent R acque confection du substituent R acque co
- 35 substituant R_{1b} par réaction du composé (7) avec un halogénure XR_{1b} en présence d'une

base dans des conditions analogues à celles décrites ci-dessus pour l'étape 1/ du procédé B.

Selon une autre variante décrite dans le brevet EP 0 444 451 (Procédé B₂ représenté sur le schéma V), on traite le composé (5) en utilisant une base, telle que l'hydrure de sodium ou K₂CO₃, puis on le fait réagir avec le chlorure de mésyle pour donner le composé (8). On procède alors à l'addition du substituant R_{1b} par réaction du composé (8) avec une hydroxylalkylamine de formule R_{1b}OH. Le composé (6), ainsi obtenu, subit en dernier lieu une acylation pour donner le composé Ib.

10

2

5

SCHEMA III (PROCEDE B)

Base solvant
$$R_{7} \qquad R_{1b} \qquad R_{2} \qquad R_{1b} \qquad$$

SCHEMA III' (PROCEDE B')

RSCH₂COR₂

$$R_5$$
 R_5
 R_5
 R_5
 R_5
 R_7
 R_7
 R_7
 R_8
 R_7
 R_9
 $R_$

SCHEMA IV (PROCEDE B₁)

$$R_{5}$$
 R_{7}
 R_{1b}
 R_{1b}

SCHEMA V (PROCEDE B₂)

Base
$$R_{5}$$
 R_{7}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{7}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{2}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{4b}

5 Les composés de formule (lb) dans laquelle R_{1b} est un groupe -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁ et R₉ forme avec R₇ un groupe -CH₂-O, de telle sorte que R_{1b} représente :

un groupe — CH-CH₂-NR'₆R'₁₁ peuvent être obtenus par le procédé — O—CH₂

10 B3 représenté sur le schéma VI.

Ce procédé qui est décrit notamment dans les brevets US 5 109 135 et US 4 939 138, consiste à :

1/ à chauffer un mélange du composé (1) et de carbonate de potassium avec de l'épichlorhydrine afin d'obtenir le composé (2).

2/ à faire réagir le composé (2) avec une amine appropriée de formule HNR'6R'11 pour donner le composé (3).

3/ à oxyder le composé (3) pour obtenir le composé (4).

4/ à réduire puis cycliser le composé (4) en présence d'un catalyseur comme le platine pour donner le composé (5).

5/ à faire réagir le composé (5) avec un nitrite de métal alcalin dans un milieu aqueux acide à une température comprise entre 0°C et 10°C pour donner le composé (6).

- 5 6/ à réduire le composé (6) obtenu par l'hydrogène en présence d'un catalyseur métallique ou par un hydrure d'aluminium de métal alcalin comme l'hydrure d'aluminium et de lithium dans un solvant inerte comme le tétrahydrofurane (THF) à une température comprise entre 0° et la température d'ébullition du solvant utilisé.
- 10 A partir du composé (7) ainsi obtenu, il existe deux voics pour préparer les composés de formule (Ib), notées voics I et II.

La voie I consiste à :

7/ à préparer le composé (8) à partir du composé (7) en utilisant la synthèse d'indole de Fisher c'est-à-dire en faisant réagir ce demier composé avec une cétone de formule C₆H₅SCH₂COR₂. Cette réaction s'effectue à une température comprise entre 20 et 150° C dans un solvant organique inerte comme le méthanol en présence d'un catalyseur acide, comme l'acide sulfurique ou l'acide acétique glacial qui est généralement préféré. 8/à éliminer le groupement thiophényle du composé (8), en chauffant ce dernier dans un solvant organique en présence de Nickel de Raney à la température de reflux du solvant organique pour obtenir le composé (9).

9/ à obtenir le produit final (Ib) en faisant réagir le composé (9) avec un halogénure

d'aluminium et dans un solvant organique inerte.

Voie II:

Cette voie est une façon directe de préparer le composé de formule Ib : elle consiste à faire réagir le composé (7) avec une dicétone de formule R8COCH2COR2 en utilisant la réaction de Fischer décrite à l'étape 7/ de la voie I.

d'acide de forme R8COCl en présence d'un acide de Lewis comme le chlorure

Pour obtenir le composé (Ib) sous forme optiquement pure, on effectue la résolution des énantiomères du composé (5), selon le procédé décrit dans le brevet US 4 939 138.

(6)

(5)

(9)

(Ib)

Les composés de formule Ib dans laquelle R_{1b} est un groupe -CHR9CH2NR'6R'₁₁ et R9 forme avec R7 un groupe -CH2-CH2- de telle sorte que R_{1b} représente un groupe -CH-CH₂-NR'₆R'₁₁ peuvent être obtenus par le procédé B₂ représenté sur le schéma VII. -CH₂-CH₂

Ce procédé consite à :

- 1/ faire réagir l'acide quinaldique avec le chlorure de thionyle dans le toluène, puis à ajouter au mélange un composé de formule HNR'6R'11 pour donner le composé (2).

 2/ à réduire le composé (2) dans le toluène en présence d'un catalyseur Red. Al pour donner le composé (3), puis,
- 3/à traiter le composé (3) comme dans le procédé précédent B₃ (étape 5 et suivantes) 10 pour obtenir le composé de formule Ib.
 - Les deux premières étapes du procédé B₄ sont décrites par Stanton et al (J. Med. Chem. (1983), <u>26</u>, 986-989).

E.

122

SCHEMA VII (PROCEDE B₄)

15

Les composés de formule (Ic) dans laquelle R_{1c} représente un groupe $-CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$, $-(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$ ou $-(CH_2)_nZ$ et R_{2c} et R_{3c} sont l'hydrogène, peuvent être obtenus par le procédé C (schéma VIII).

Ce procédé, qui est décrit notamment dans les brevets US 4 840 950 et EP 0 278 265, consiste :

1/ à faire réagir un halogénure de 2-méthyl-3-nitrobenzoyle de formule (1) avec un composé de formule RgH dans laquelle Rg est défini tel que précédemment, pour former un composé de formule (2),

2/ à faire réagir le composé de formule (2) ainsi obtenu avec le diméthyl acétal de
 diméthyl formamide pour donner le composé (3).

3/ à cycliser le composé de formule (3) ainsi obtenu pour former un composé de formule (4).

4/ à faire réagir le composé (4) ainsi obtenu avec un composé halogéné de formule XR_{1c} dans laquelle R_{1c} est tel que défini précédemment pour former le composé de formule (5).

L'étape 1 du procédé C est une réaction de Friedel-Crafts qui est réalisée dans un solvant organique inerte tel que le dichlorure de méthylène en présence de chlorure d'aluminium. Il est préférable d'apporter les réactifs ensemble à température ambiante puis de chauffer le mélange jusqu'au point d'ébullition du solvant.

20 L'étape 2 du procédé C est effectuée préférentiellement par chauffage sous reflux d'une solution de composé de formule (2) avec un excès de 2 à 4 moles de diméthyl acétal/diméthyl formamide dans un solvant organique inerte tel que le diméthylformamide ou le dioxane.

L'étape 3 du procédé C est une réaction de cyclisation du composé (3) qui est avantageusement réalisée dans un solvant organique inerte tel que l'acétate d'éthyle ou l'éthanol à température ambiante. La réaction est effectuée sous une pression en hydrogène de 50 à 100 p.s.i.g.. Les catalyseurs généralement utilisés pour ce type de réaction sont le Nickel de Raney et le palladium sur charbon.

L'étape 4 du procédé C fait réagir le composé (4) avec le composé XR_{1c} approprié en présence d'une base forte, telle qu'un hydrure de sodium. La réaction est avantageusement effectuée dans un solvant organique inerte tel que le DMF à une température comprise entre la température ambiante et la température d'ébullition du solvant utilisé.

SCHEMA VIII (PROCEDE C)

5
$$R_{3} \xrightarrow{COX} CH_{3} \xrightarrow{R_{8}H} R_{5} \xrightarrow{CH_{3}} (2)$$

$$R_{7} (1) \xrightarrow{COR_{8}} CH_{3} (2)$$

$$R_{7} \xrightarrow{COR_{3}} CH_{3} (2)$$

$$R_{7} \xrightarrow{R_{1}C} R_{7} \xrightarrow{COR_{8}} N(CH_{3})_{2}$$

$$R_{7} \xrightarrow{R_{1}C} R_{1} \xrightarrow{R_{1}C} (5)$$

$$R_{7} \xrightarrow{R_{1}C} R_{1} \xrightarrow{R_{1}C} (5)$$

į.

Les composés de formules Ib et Ic, respectivement indoles acylés en position 3 et en position 4 dans lesquelles R_{1b} et R_{1c} représentent le groupe -CHR9CH2NR'6R'11, R7 et R9 forment un groupe -Y-CH2- dans lequel Y est O ou - CH2- de telle sorte que R_{1b} et R_{1c} représente :

5

peuvent être obtenus par le procédé C1 schéma IX.

Ce procédé consiste à acyler le composé (1) avec un halogénure d'acide R₈COCl en présence d'un acide de Lewis comme le chlorure d'aluminium en excès ou le dichlorure d'éthylaluminium. On obtient les indoles acylés en position 3 et 4 qui sont ensuite séparés.

Les composés de formule (Ic) dans laquelle R_{3c} est un (C_1-C_4) alkyle peuvent être obtenus par le procédé C_2 schéma X qui consiste à acyler les composés de formule (1')

15 en utilisant les conditions opératoires du procédé B de façon modérée.

Le procédé C₁ pour lequel Y est O est décrit dans le brevet US 4 939 138.

SCHEMA IX (PROCEDE C₁)

$$R_{5}$$

$$(1)$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

$$R_{8}COCI$$

$$R_{5}$$

$$COR_{8}$$

$$R_{5}$$

$$COR_{8}$$

$$R_{5}$$

$$COR_{8}$$

$$R_{5}$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

$$R_{2}$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

$$R_{3}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{5}$$

$$R_{7}$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

$$R_{1}$$

$$CH_{2}NR'_{6}R'_{11}$$

5

SCHEMA X (PROCEDE C₂)

$$R_3$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R_{1c}
 R_{2c}
 R_7
 R_{1c}
 R_{3c}
 R_{3

10

Les composés de formule (I') peuvent être obtenus par le procédé D représenté sur le schéma XI.

Ce procédé, qui est décrit notamment dans le brevet US 5 292 736, consiste :

1/ à traiter un indène de formule (1) avec une base forte telle que le n-butyllithium sous atmosphère inerte et dans un solvant inerte à une température comprise entre la température ambiante et la température d'ébullition du solvant, puis à faire réagir le composé obtenu avec un halogénure approprié de formule XR'1, en proportion équimolaire, à une température comprise entre 0° C et la température d'ébullition du mélange et sous une atmosphère inerte pour donner le composé (2).

2/ à traiter le composé (2) par une base forte telle que le méthylate de sodium puis à faire réagir ledit composé avec une cétone ou un aldhéhyde appropriée de formule R_6CR_8 pour donner le composé (I'). Cette réaction est menée

.

avantageusement dans un solvant inerte à une température comprise entre la température ambiante et la température d'ébullition du solvant utilisé.

SCHEMA XI (PROCEDE D)

15

10

5

$$R'_{5}$$
 R'_{2}
 R'_{2}
 R'_{2}
 R'_{2}
 R'_{3}
 R'_{5}
 R'_{5}
 R'_{2}
 R'_{1}
 R'_{2}
 R'_{1}
 R'_{2}
 R'_{1}
 R'_{2}

* $R'_3 = = CR_6R_8$

* $R'_1 = CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou $(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$

Les énantiomères des composés de formules (1) et (1') peuvent être obtenus selon les procédés classiques bien connus de l'homme de l'art.

Parmi les composés de formules (I) et (I') décrits ci-dessus, les composés de formules 5 (Ia) et (Ic) tels que définis précédemment ainsi que les composés de formules (Ib1) et (Ib2), (Ib3) et (I'a) ci-après sont nouveaux et constituent un autre objet de l'invention : Ces composés sont :

A/ les composés de formule (lb₁):

10

20

$$R_{5}$$
 R_{7b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{1b}
 R_{1b}

dans laquelle:

-CH2CHR10NR6R11 formule - R'1b représente un groupe -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁;

- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome 15 d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C1-C4)alkylthio;

- R_{7b} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C1-C4)alkylthio;

- R₂, R₅, R₆, R'₆, R₈, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis précédemment pour les composés de formule (I)

à la condition que :

1/lorsque CH2CHR10NR6R11 représente le groupe

est l'hydrogène ou le groupe méthyle, alors Rg est différent du groupe 1-naphtyle;

15

2/ lorsque $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ représente le groupe $-CH_2-CH-N-CH_3$; R_{4b} , R_5 et R_{7b} sont l'hydrogène et

R₂ est le méthyle, alors R₈ est différent du groupe 1-naphtyle;

3/ lorsque -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ représente le groupe

 $-(CH_2)_2-N$ O, R_{7b} est le groupe méthoxy et R_2 est le méthyle,

 R_{4b} et R_5 sont l'hydrogène alors R_8 est différent du groupe 1-naphtyle ;

4/ lorsque -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ est le groupe

$$-(CH_2)_2$$
 N O, R₂, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène alors R₈ est différent

du groupe 1-(4-bromo-naphtyl).

10 B/ les composés de formule (Ib₂):

$$R_{5}$$
 R_{7b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{2}

dans laquelle:

- R"_{1b} représente le groupe -(CH₂)_nZ;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R_{7b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe CF_3 , un groupe OCF_3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₈, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis précédemment pour les composés de formule (I),

à condition que lorsque Z est le brome, n est 3 ou 4, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène et R₂ est un groupe méthyle alors R₈ est différent des groupes 1-napthyle et 4-méthoxyphényle.

- C/ les composés de formule (Ib3):

$$R_{5}$$
 R_{7}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{2}
 R_{3}

dans laquelle:

5

15

12

- R'":1b représente un groupe de formule CHR9CH2NR'6R'11;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis précédemment pour les composés de formule (I),

à la condition que lorsque NR'6R'11 représente le groupe

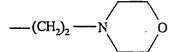


,Y est l'oxygène et R₂ est le groupe méthyle,

10 R_{4b} et R₅ sont l'hydrogène, alors R₈ est différent des groupes 1-naphtyle, 1-(4-bromonaphtyle), 1-(5,7-dibromo)naphtyle.

D/ Les composés de formule (l'a) sont les composés de formule (l') tels que définis précédemment ; à la condition que :

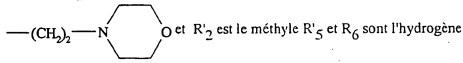
1/lorsque R'1 représente le groupe :



et R'₂ R'₅ et R₆ sont l'hydrogène alors R₈ est différent

des groupes 1-(4-méthoxy)naphtyle, 1-(4-hydroxy)naphtyle et 9-anthryle,

2/ lorsque R'1 représente le groupe :



alors R8 est différent des groupes 1-naphtyle et 1-(4-méthoxy)naphtyle.

- 20 Parmi ces composés, ceux qui sont particulièrement préférés sont les composés ci-après :
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-fluoro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- 25 * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;

- * le méthanesulfonate de (-)-3-(4-morpholinylméthyl)-5-méthyl-7-(5,7-dibromo naphtylcarbonyl)-2,3-dihydropyrrolo[1,2,3,-de]-1,4-benzoxazine;
- * le méthanesulfonate de (+) (2-méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pyrrolo[3,2,1, ij]quinolin-1-yl)naphtalen-1-yl-méthanone;
- * le méthanesulfonate de 1-(1-naphtylcarbonyl)-3-(2-(4-morpholinyl)éthyl)indole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl-7-(trifluorométhyl)
- 10 indoie;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluorométhyl)indole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)indole. Les composés utiles pour la préparation de médicaments selon l'invention sont généralement administrés en unité de dosage. Les dites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans les quelles le principe
- 20 actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.
 Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou (I') ayant une affinité élevée pour le récepteur CB₂ humain, caractérisée par une constante d'inhibition Ki inférieure ou égale à 10 nM dans les études de fixation du ligand : tout particulièrement la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (Ia), (Ib₁), (Ib₂), (Ib₃), (Ic)
- ou (I'a).

 Les composés de formule (I) ou (I') et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,1 à 100 mg par kilo de poids corporel du mammifère à traiter, préférentiellement à des doses journalières de 0,2 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la dose peut varier de préférence de 0,5 à 1 000 mg par jour, plus particulièrement de 1 à 500 mg selon l'âge du sujet à traiter ou le type de traitement : prophylactique ou curatif.
- Les maladies pour le traitement desquelles les composés et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés, sont par exemple les maladies autoimmunes, les maladies infectieuses, les maladies allergiques. Plus particulièrement

馬馬

ŀ.

on peut citer, les maladies autoimmunes suivantes : lupus érythémateux disséminé, les maladies du tissu conjonctif ou connectivites, le syndrome de Sjögren's, la spondylarthrite ankylosante, l'arthrite réactive, la spondylarthrite indifférenciée, la maladie de Behcet's, les anémies autoimmunes hémolytiques. Les maladies allergiques à traiter peuvent être du type hypersensibilité immédiate ou asthme, par exemple. De même les composés et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés pour traiter les vascularites, les infections parasitaires, l'amylose, les maladies affectant la lignée plasmocytaire.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, ou par inhalation, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées peuvent être choisies en fonction des maladies à traiter; elles comprennent les formes par voie orale, telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration par inhalation, les formes d'administration sublinguale et buccale, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale. Les formes d'administration par voic orale, intraveineuse ou par inhalation sont préférées.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange le principe actif principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le tale, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

25

30

35

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, intranasale ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylèneglycol.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'acide oléique ainsi que du trichlorofluorométhane, du dichlorofluorométhane, du dichlorotétrafluoroéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Dans chaque unité de dosage le principe actif de formule (I) ou (I') est présent dans les quantités adaptées aux doses journalières envisagées. En général chaque unité de dosage est convenablement ajustée selon le dosage et le type d'administration prévu, par exemple comprimés, gélules et similaires, sachets, ampoules, sirops et similaires, gouttes de façon à ce qu'une telle unité de dosage contienne de 0,5 à 1 000 mg de principe actif, avantageusement de 1 à 500 mg, de préférence de 1 à 200 mg devant être administrés une à quatre fois par jour.

Les compositions susdites peuvent également renfermer d'autres produits actifs utiles pour la thérapeutique souhaitée tels que, par exemple, des corticostéroides et des $\beta 2$ agonistes.

Grâce à leur très forte affinité pour le récepteur CB₂ humain et à leur grande sélectivité, 25 les composés selon l'invention pourront être utilisés, sous forme radiomarquée comme réactifs de laboratoire.

Par exemple, ils permettent d'effectuer la caractérisation, l'identification et la localisation du récepteur CB₂ humain dans des coupes de tissus, ou du récepteur CB₂ chez l'animal entier par autoradiographie.

30 Les composés selon l'invention permettent également d'effectuer le tri ou screening des molécules en fonction de leur affinité pour le récepteur CB₂ humain. On opère alors par une réaction de déplacement du ligand radiomarqué, objet de la présente invention, de son récepteur CB₂ humain.

Des exemples de composés appropriés aux fins de l'invention sont les composés décrits dans les exemples 1 à 13 ci-après ainsi que les composés figurant dans les tableaux 1 à 6, les composés des exemples 1 à 13 étant également répertoriés dans ces tableaux.

Dans les exemples qui vont suivre, les abréviations suivantes sont utilisées :

TA: température ambiante

F: point de fusion

Pd/C: Palladium sur charbon

5 Pt: Platine

. j :

DCM: dichlorométhane

THF: tétrahydrofurane

DMF: diméthylformamide

DMSO: diméthylsulfoxyde

10 AcOEt : acétate d'éthyle

MeOH: méthanol

Me: méthyle

iPr: isopropyle

Bu: n-butyle

15 HCl: acide chlorhydrique

TFA: acide trifluoroacétique

NaCl: chlorure de sodium

NaH: hydrure de sodium

SOCl₂: chlorure de thionyle

20 AlCl₃: chlorure d'aluminium

KOH: potasse

TDA-1: tris[2-(2-méthoxyéthoxy)éthyl]amine

Red-Al: hydrure de bis(2-méthoxyéthoxy)aluminium sodium

MgSO₄: sulfate de magnésium

25 LiAlH₄: hydrure d'aluminium et de lithium

NaOH: soude

NH₄Cl: chlorure d'ammonium

éther iso: éther diisopropylique

éther: éther diéthylique

Na₂CO₃: carbonate de sodium.

K2CO3: carbonate de potassium.

CH,-CH-CH,Cl: épichlorhydrine

s: singulet

t: triplet

35 m: multiplet

EXEMPLE 1:

1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-fluoro-1-парhtylcarbonyl)-7- méthoxyindole :

A/2-Méthyl-3-(4-fluoro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:

- On ajoute goutte à goutte une solution de 1,02 g de 2-méthyl-7-méthoxyindole dans 5 ml d'éther à une solution de 2,60 ml de bromure de méthylmagnésium 3,0 M dans l'éther.

 On dilue dans 6 ml d'éther et on refroidit à 0°C.
 - Le mélange est agité pendant 1 heure à température ambiante puis refroidi à 0°C. On ajoute goutt à goutte une suspension de chlorure d'acide 4-fluoro 1-naphtoïque dans
- une solution composée de 6 ml d'éther et de 4 ml de THF au mélange obtenu précédemment.
 - Le mélange est ensuite agité pendant 16 heures à température ambiante puis 2 heures à reflux.
 - On procède après à une hydrolyse par 50 ml d'eau glacée à laquelle on a ajouté 50 ml
- 15 d'une solution saturée de NH₄Cl.
 - Les solvants sont évaporés sous vide et la phase aqueuse est extraite au DCM puis lavée à l'eau. On sèche sur du MgSO₄.
 - Les solvant sont évaporés puis on purifie le produit obtenu par chromatographie sur gel de silice en utilisant comme éluant du CH₂Cl₂.
- 20 On obtient 0,48 g du produit du titre ($F = 170^{\circ}C$).
 - B/1-(2-(4-Morpholinyl)ethyl)-2-méthyl-3-(4-fluoro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:
 - On ajoute 0,28 g d'hydrure de sodium (à 60 % dans l'huile) à une solution de 0,67 g du produit obtenu en A/ dans 7 ml de DMF. Le mélange est ensuite agité pendant 10 min. à température ambiante.
 - On ajoute à ce mélange une suspension de chlorhydrate de 4-(2-chloroethyl)morpholine dans 3 ml de DMF.
 - Le mélange est chauffé pendant 16 heures à 100°C puis versé dans 100 ml d'une solution saturée de NH₄Cl à 0°C. On extrait au DCM, on lave à l'eau, sèche sur du MgSO₄.
- Les solvants sont évaporés puis on purifie par chromatographie sur gel de silice en utilisant comme éluant un mélange d'AcOEt et de toluène (gradient : 1 : 1 à 6 : 4) et on obtient 0,43 g du composé du titre (F = 175°C).

25

EXEMPLE 2:

1-(2-(4-Morpholinyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:

A/2-Méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:

- On procède comme précédemment (Exemple 1, étape A/) mais en utilisant comme chlorure d'acide une suspension de chlorure d'acide 4-chloro-1-naphtoïque pour former l'indole ci-dessus (F = 184°C).
 - B/1-(2-(4-Morpholinyl)ethyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:
- On procède comme précédemment (EXEMPLE 1, étape B/) en utilisant comme produit de départ le produit obtenu à l'étape A/ ci-dessus pour former le composé du titre (F = 149°C).

EXEMPLE 3:

1-n-Pentyl-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole:

- On ajoute 0,13 g de NaH (à 60 % dans l'huile) à une solution de 0,77 g de l'indole préparé à l'étape A/ de l'exemple 2 dans 10 ml de DMF.
 - On agite pendant 10 min. puis on ajoute 0,43 ml de 1-iodopentane et on chauffe le mélange à 100°C pendant 16 heures.
- Le mélange est ensuite versé dans 100 ml d'une solution saturée de NH₄Cl à 0°C et extrait à l'acétate d'éthyle.
 - La phase organique est lavée à l'eau, séchée sur MgSO₄ puis purifiée par chromatographie sur gel de silice (éluant = toluène). Le produit cristallise dans un mélange DCM/iPr₂O, F = 112°C.

On obtient 0,34 g du produit du titre. (F = 112°C).

25 <u>EXEMPLE 4</u>:

Méthanesulfonate de (-)-3-(4-morpholinylméthyl)-5-méthyl-7-(5,7-dibromonaphtylcarbonyl)-2,3-dihydropyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoxazine:

On ajoute goutte à goutte 20 ml de chlorure d'éthylaluminium à une solution de 4,09 g de (+) -3-(4-morpholinylméthyl)-5-méthyl-2,3-dihydropyrrolol-[1,2,3-de]-1,4-

- 30 benzoxazine (obtenu comme dans la préparation 5B du brevet US 4 939 138) et de 5,19 g de chlorure d'acide 5,7-dibromo-1-naphtoïque dans 100 ml de DCM, refroidie à 10°C. Le mélange est ensuite agité pendant 30 min. à 10°C puis versé dans 100 ml d'eau glacée basifiée par une solution de soude à 35 %. On extrait au DCM, lave à l'eau, sèche sur MgSO₄ et évapore les solvants. On obtient après purification, par chromatographie
- sur gel de silice (éluant éther/hexane 70 : 30). 1,00 g d'un produit moins polaire que l'on dissout dans un minimum d'acétonitrile. On ajoute 2 g d'acide méthane sulfonique

préalablement dissout dans 1 ml d'éther. Les cristaux qui sont obtenus sont filtrés puis recristallisés dans un mélange CHCl₃/MeOH pour donner finalement 0,37 g du produit du titre ($[\alpha]_D = 82,6^{\circ}$ (1%, DMF); $F = 258^{\circ}C$).

EXEMPLE 5:

- 5 Méthanesulfonate de (+) (2-Méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pyrrolo[3,2,1-ij]quinolin-1-yl)-naphtalen-1-yl-méthanone :
 - A/2-(4-Morpholinylcarbonyl)quinoline:
 - Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans J. Med. Chem, 26, 986 (1983) en utilisant comme produit de départ l'acide quinaldique.
- 10 ($F = 105^{\circ}C$).
 - B/(+) 2-(4-Morpholinylméthyl)-1,2,3,4-tétrahydroquinoline:
 - On ajoute goutte à goutte 101 ml d'une solution de Red-Al 3,4 M dans du toluène à une solution de 16,56 g de l'amide obtenue précédemment dissoute dans 350 ml de toluène.
 - On chauffe ensuite le mélange à reflux pendant 16 heures. Après refroidissement dans un
- bain de glace, on ajoute au mélange 250 ml d'une solution demi-saturée de sel de Rochelle (tartrate de sodium et de potassium) puis on agite encore pendant 30 min.
 - On extrait à l'éther, lave à l'eau, sèche sur MgSO4 et évapore les solvants.
 - Après cristallisation dans l'éthanol, on obtient 11,76 g d'un solide jaune que l'on résoud à l'acide dibenzoyl tartrique comme décrit dans le brevet US 5 109 135.
- 20 (F = 88°C; $[\alpha]_D = +99^{\circ} (1\%, DMF)$).
 - C/1-Amino-2-(4-morpholinylmethyl)-1,2,3,4 tétrahydroquinoline :
 - Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans le brevet US 5 109 135 (préparations 2 et 3) en partant de l'amine obtenue à l'étape précédente. On utilise ce produit sans purification dans l'étape suivante.
- D/ Méthanesulfonate de (+) (2-Méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pyrrolo[3,2,1-ij]quinolin-1-yl)-naphtalen-1-yl-méthanone :
 - Ce composé est préparé par réaction de l'hydrazine précédente avec la 4-(1-naphtyl)-2,4 butanedione selon le mode opératoire décrit dans le brevet US 5 109 135 (Exemple
- 2) suivie d'une salification par l'acide méthane sulfonique dans l'éther et d'une cristalissation dans l'éthanol. ($[\alpha_D] = +11.7^{\circ} (1\%, DMF)$; $F = 250^{\circ}C$).

EXEMPLE 6:

Méthanesulfonate de 1-(1-naphtylcarbonyl)-3-(2-(4 morpholinyl)ethyl)indole :

Ce composé est préparé par réaction du 3-[2-(4 morpholinyl)éthyl]indole (DL. Nelson et al., Adv. Biochem. Psychopharmacol (1993), 37, 337) avec le chlorure de l'acide 1-

naphtylcarboxylique en présence de NaH dans le DMF selon le mode opératoire décrit dans le brevet NL 73 08094 (exemple 1), (F = 187°C).

EXEMPLE 7

1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole.

A) 2-Méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole.

- On refroidit à 0°C une solution de 14,7 ml de bromure de méthylmagnésium 3M dans l'éther diluée dans 30 ml d'éther et ajoute goutte à goutte une solution de 5,6 g de 2-méthyl-7-méthoxyindole dans 25 ml d'éther puis on laisse 1 heure sous agitation à TA. On ajoute ensuite une solution de 12,3 g de chlorure de l'acide 4-bromo-1-naphtoïque dans 28 ml d'éther et 19 ml de THF, chauffe à reflux pendant 1 heure et laisse 16 heures sous agitation à TA. On verse le mélange réactionnel sur 350 ml d'eau glacée, ajoute 40 g de NH₄Cl et concentre sous vide les solvants. On extrait la phase aqueuse à l'éther, lave la phase organique par 50 ml d'une solution saturée de NH₄Cl, par 100 ml d'une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant au DCM. On obtient 2 g du produit attendu après recristallisation dans le toluène.
 - B) 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole.

On prépare ce composé selon le mode opératoire décrit à l'étape B de l'EXEMPLE 1 à partir de 0,8 g du composé obtenu à l'étape précédente, 0,28 g de NaH à 60 % dans l'huile, 7 ml de DMF et une suspension de 0,64 g de chlorhydrate de 4-(2-chloroéthyl)morpholine dans 5 ml de DMF. On obtient 0,86 g du produit attendu après cristallisation dans l'éther iso, (F = 123-125°C).

EXEMPLE 8

1-n-Pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole.

On chauffe à 90°C pendant 2 heures un mélange de 0,46 g du composé obtenu à l'étape A de l'EXEMPLE 7, 0,49 g de 1-iodopentane, 0,16 g de TDA-1 et 0,16 g de KOH broyée dans 7 ml de toluène. On verse le mélange réactionnel dans 20 ml d'eau, après décantation on lave la phase organique par une solution d'HCl à 10 %, à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/toluène (50/50; v/v). On obtient 0,5 g du produit attendu (F = 114,5°C).

EXEMPLE 9

- 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluorométhyl) indole.
- 35 A) 2-Méthyl-3-(méthylthio)-7-(trifluorométhyl)indole.

10

15

On refroidit à -65°C sous atmosphère d'azote une solution de 15 g de 2(trifluorométhyl)aniline dans 300 ml de DCM, ajoute goutte à goutte une solution de
11,5 ml d'hypochlorite de tert-butyle dans 30 ml de DCM et laisse 10 minutes sous
agitation. On ajoute ensuite à -65°C une solution de 9,66 g de (méthylthio)acétone dans
30 ml de DCM et laisse 2 heures sous agitation à -65°C. On laisse remonter la
température à -40°C, ajoute une solution de 12,9 ml de triéthylamine dans 30 ml de
DCM et laisse sous agitation en laissant remonter la température à TA. On hydrolyse par
ajout de 200 ml d'eau, après décantation lave la phase organique à l'eau, par une solution
saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie
le résidu sur gel de silice en éluant au toluène. On obtient 9,9 g du produit attendu.

B) 2-Méthyl-7-(trifluorométhyl)indole.

A une solution de 9,9 g du composé obtenu à l'étape précédente dans 100 ml de TFA on ajoute à TA 12,4 g d'acide 2-mercaptobenzoïque et laisse 1 heure sous agitation à TA. On concentre sous vide le mélange réactionnel, extrait le résidu à l'AcOEt, lave la phase organique par une solution de NaOH 1N, à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On obtient 7,36 g du produit attendu.

C) 1–(2–(4–Morpholinyl)éthyl)–2–méthyl–7–(trifluorométhyl)indole.

A une solution de 2,8 g de chlorhydrate de 4-(2-chloroéthyl)morpholine dans 15 ml de DMSO on ajoute à TA 2,25 g de KOH finement broyée et laisse 5 minutes sous agitation à TA. On ajoute ensuite goutte à goutte une solution de 2 g du composé obtenu à l'étape précédente dans 15 ml de DMSO, laisse 2 heures sous agitation à TA puis chauffe à 100°C pendant 18 heures. On verse le mélange réactionnel dans 300 ml d'eau glacée, extrait au DCM, lave la phase organique à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/hexanc de (30/70; v/v) à (40/60; v/v). On obtient 2,42 g du produit attendu (F = 72°C).

D) 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluorométhyl) indole.

On refroidit à 0°C sous atmosphère d'azote une solution de 0,4 g du composé obtenu à 1'étape précédente et 0,2 ml du chlorure de l'acide 1-naphtoïque dans 10 ml de DCM, ajoute goutte à goutte 1,54 ml d'une solution 1,8 M de dichlorure d'éthylaluminium dans le toluène et laisse 24 heures sous agitation à TA. On verse le mélange réactionnel dans 100 ml d'eau glacée, extrait au DCM, lave la phase organique par une solution à 5 % de Na₂CO₃, à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange

AcOEt/hexane (30/70; v/v). On obtient (),3 g du produit attendu après cristallisation dans l'éther iso. (F = 104°C).

EXEMPLE 10

5 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluoro méthyl)indole.

On prépare ce composé selon le mode opératoire décrit à l'étape D de l'EXEMPLE 9 à partir de 0,8 g du composé obtenu à l'étape C de l'EXEMPLE 9, 0,92 g de chlorure de l'acide 4-bromo-1-naphtoïque dans 20 ml de DCM et 3,1 ml d'une solution 1,8 M de

dichlorure d'éthylaluminium dans le toluène. On obtient 0,9 g du produit attendu, (F = 160°C).

EXEMPLE 11

13

13

Ī.

ŀ.

1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole.

A) 2-Méthyl-3-(méthylthio)-7-fluoroindolc.

On prépare ce composé selon le mode opératoire décrit à l'étape A de l'EXEMPLE 9 à partir de 20 g de 2-fluoroaniline dans 600 ml de DCM, 23,4 g d'hypochlorite de tertbutyle, 22,5 g de (méthylthio)acétone et 30 ml de triéthylamine. On obtient 20,5 g du produit attendu.

20 B) 2-Méthyl-7-fluoroindole.

A une solution de 10 g du composé obtenu à l'étape précédente dans 100 ml de TFA on ajoute à TA 16 g d'acide 2-mercaptobenzoïque et laisse 2 heures sous agitation à TA. On filtre l'insoluble et concentre sous vide le filtrat. On reprend le résidu par 100 ml du mélange AcOEt/eau (50/50; v/v), lave la phase organique trois fois par une solution à 10

- 25 % de NaOH, à l'eau, par une solution à 10 % d'HCl, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant au toluène. On obtient 3,8 g du produit attendu.
 - $C) 1 (2 (4 Morpholinyl) \acute{e}thyl) 2 m\acute{e}thyl 7 fluoroindole.$
- On chauffe à 100°C pendant 16 heures un mélange de 1,3 g du composé obtenu à l'étape précédente, 2,76 g de chlorhydrate de 4-(2-chloroéthyl)morpholine, 2,05 g de KOH finement broyée et 0,13 g d'iodure de potassium dans 13 ml de DMSO. Après refroidissement à TA, on verse le mélange réactionnel dans 100 ml d'eau, extrait au toluène, lave la phase organique à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en
- 35 éluant par le mélange AcOEt/toluène (50/50; v/v). On obtient 1,3 g du produit attendu.

D) 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole.

On prépare ce composé selon le mode opératoire décrit à l'étape D de l'EXEMPLE 9 à partir de 1,3 g du composé obtenu à l'étape précédente, 1,8 g de chlorure de l'acide 4-bromo-1-naphtoïque dans 50 ml de DCM et 6 ml d'une solution 1,8 M de dichlorure d'éthylaluminium dans le toluène. On chromatographie sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/toluène (75/25; v/v). On obtient 1 g du produit attendu, (F = 66-67°C). EXEMPLE 12

1-n-Pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole.

- 10 A) 1-n-Pentyl-2-méthyl-7-fluoroindole.
 - On chauffe à 95°C pendant 5 heures un mélange de 1 g du composé obtenu à l'étape B de l'EXEMPLE 11, 1,6 g de 1-iodopentane, 0,21 g de TDA-1 et 0,75 g de KOH finement broyée dans 15 ml de toluène. Après refroidissement à TA, on ajoute 30 ml d'eau, décante, lave la phase organique par une solution à 10 % d'HCl, à l'eau, par une solution
- saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange cyclohexane/toluène (60/40; v/v). On obtient 0,58 g du produit attendu.
 - B) 1-n-Pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole.
- On prépare ce composé selon le mode opératoire décrit à l'étape D de l'EXEMPLE 9 à partir de 0,58 g du composé obtenu à l'étape précédente, 0,95 g de chlorure de l'acide 4-bromo-1-naphtoïque dans 25 ml de DCM et 3,17 ml d'une solution 1,8 M de dichlorure d'éthylaluminium dans le toluène. On chromatographie sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/toluène (50/50; v/v). On obtient 0,27 g du produit attendu.

RMN (200 MHz); DMSO (2,5 ppm); DOH (3,3 ppm); 0,85 ppm:t:3H; 1,3 ppm:m:

EXEMPLE 13

25

4H; 1,75 ppm: m: 2H; 2,35 ppm: s: 3H; 4,3 ppm: t: 2H; 6,8-8,4: m: 9H.

- 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)indole. A) 2,7-Diméthyl-3-(phénylthio)indole.
- On refroidit à -70°C sous atmosphère d'azote une solution de 21,4 g de 2-méthylaniline dans 600 ml de DCM, ajoute goutte à goutte 21,7 g d'hypochlorite de tert-butyle et laisse 5 minutes sous agitation. On ajoute ensuite à -70°C une solution de 24,9 g de (phénylthio)acétone dans 50 ml de DCM et laisse 2 heures sous agitation à -65°C. Puis on ajoute à -65°C 25,3 g de triéthylamine et laisse sous agitation en laissant remonter la température à TA. On hydrolyse par ajout de 250 ml d'eau, décante, lave la phase organique par une solution à 10 % d'HCl, par une solution saturée de NaCl, à l'eau,

sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant au toluène. On obtient 19,69 g du produit attendu.

B) 1-(2-(4-Morpholinyl)cthyl)-2,7-diméthyl-3-(phénylthio)indole.

On chauffe 16 heures à 100°C un mélange de 2,4 g du composé obtenu à l'étape précédente, 3 g de 4-(2-chloroéthyl)morpholine, 2,23 g de KOH finement broyée et 0,2 g d'iodure de potassium dans 24 ml de DMSO. On verse le mélange réactionnel dans 50 ml d'eau, extrait au toluène, lave la phase organique à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie 0,7 g du résidu sur gel de silice en éluant par le mélange toluène/AcOEt (50/50; v/v). On obtient

10 0,56 g du produit attendu, $(F = 129,5^{\circ}C)$.

C) 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthylindole.

On laisse 3 heures sous agitation à TA un mélange de 2,4 g du composé obtenu à l'étape précédente et 2,2 g d'acide 2-mercaptobenzoïque dans 24 ml de TFA. On concentre sous vide le mélange réactionnel, reprend le résidu par le mélange AcOEt/eau, lave la phase organique par une solution à 10 % de NaOH, à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/toluène (50/50; v/v). On obtient 1,3 g du produit attendu.

D) 1-(2-(4-Morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)

20 indole.

15

25

On refroidit à 0°C sous atmosphère d'azote une solution de 1,2 g du composé obtenu à l'étape précédente et 1,68 g de chlorure de l'acide 4-bromo-1-naphtoïque dans 50 ml de DCM, ajoute 5,7 ml d'une solution 1,8 M de dichlorure d'éthylaluminium dans le toluène et laisse 36 heures sous agitation à TA. On verse le mélange réactionnel dans 100 ml d'eau, extrait au DCM, lave la phase organique par une solution à 10 % de NaOH, à l'eau, par une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO₄ et évapore sous vide le solvant. On chromatographie le résidu sur gel de silice en éluant par le mélange AcOEt/toluène (70/30; v/v). On obtient 0,36 g du produit attendu, (F = 143°C).

TABLEAU 1 Composé de formule la (R_{4a}, R₅, R_{7a} = H)

N°	R ₂	R ₈	R _{3a}	Tf (°C)	COMPOSE DECRIT DANS	SEL
1	Н	1- naphtyl	— (CH ₂) ₂ —N O	187	EXEMPLE 6	Méthane- sulfonate

 $TABLEAU \ 3$ $Composés \ de \ formule \ lb$ $(R_{1b} = (CH_2)_2NR'_6R'_{11} \ ou \ CH_2CHR_{10}NR_6R_{11} \ ou \ (CH_2)_nZ)$ $(R_{4b} \ et \ R_5 = H)$

TABLEAU 2

Composés de formule Ib

(R_{1b} = -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁ avec R₉ et R₇ formant ensemble un groupe -Y-CH₂-, Y étant lié à la position 7 de l'indole)

_
Ξ
11
R 5
ಕ
46
X
_

Sel	-	méthanesulfonate		méthancsulfonate	mćthancsulfonatc	méthancsulfonate
Composé décrit dans	le brevet n* (exemple)	US 5 109 135	(Ex 2B)	. US 5 109 135 (Ex 2E)	US 5 109 135 (Ex 1D)	EXEMPLE 5
Tf (°C)		256-9		281–6	256-7	250
NR'6R'11			N0	0	0	0
Isomère	optique	(+)		(#)	(+)	(+)
7		0		0	0	CH2
R8		CH ₃ 1-naphtyl	·	CH ₃ 1-(-4-bromonaphtyl)	CH ₃ 1-(-5,7- dibromonaphtyl)	CH ₃ 1-naphtyl
R2.		CH ₃		СН3	СН3	СН3
ż	-	2		3	4	2

TABLEAU 3 (suite):

Composé décrit dans le brevet n* (exemplc)	EP 444 451 (Ex 2Q)	EXEMPLE 1	EXEMPLE 2	EP 171 037 (Ex 7F)	EXEMPLE 3	EP 171 037 (Ex 7E)
Tf(°C)	110-2	175	149	115-6	112	836
R_{1b}	—CH2—CH—N—CH3	- (CH ₂) ₂ N O	-(CH2)2N O O	(CH ₂) ₃ Br	(CH ₂) ₄ CH ₃	. (CH ₂) ₄ Br
R7	H	0СН3	осн3	H	осн3	Н
R8	1-naphtyl	1-(4-fluoronaphtyl)	1-(4-chloronaphtyl)	1-naphtyl	1-(4-chloronaphtyl)	4-méthoxyphényl
R2	CH3	CH3	СН3	СН3	СН3	СН3
ż	10	11	2]	13	14	15

TABLEAU 4 Composé de formule Ic

ż	R3	R_8	>	NR'6R'11	Τf	COMPOSE	SEL	SEL ISOMERE
				-	(, c)	(°C) DECRIT DANS	-	
16	СН3	1-(-5,7-	0		258	EXEMPLE 4	méthane-	(-)
		diBmaphtyl)		o			sulfonate	
						•		-
					٠			·

TABLEAU 5

 $Composés \ de \ formule \ (I')$ $(R'3 \ représente \ un \ groupe = CR_6R_8 \ et \ R'_1 \ un \ groupe \ --(CH_2)_2NR'_6R'_{11})$ $(R'_5 \ et \ R_6 = H)$

ż	R'2	R8	NR'6R'11		Tf (°C) Composé décrit dans le brevet n° (exemple)	SEL
17	H	1-(4-OCH3 naphtyl)	o	249-51	US 5 292 736 (Ex 8)	I
18	CH3	CH ₃ 1-naphtyl	=	282-4	US 5 292 736 (Ex 10)	HCI
61	CH ₃	CH ₃ 1-(4-OCH ₃ naphtyl)	=	265-7	US 5 292 736 (Ex 16)	нСІ
20	Ħ	1-(4-OH naphtyl)	=	219-21	219–21 US 5 292 736 (Ex 19)	HCI
21	H	9-anthryl	7	170-2	170–2 US 5 292 736 (Ex 20)	i

TABLEAU 6

Composés de formule lb $(R_{1b} = (CH_2)_2NR'_6R'_{11}$ ou $(CH_2)_nZ)$ $(R_{4b}$ et $R_5 = H)$

_			·				
Composé décrit dans	EXEMPLE 7	EXEMPLE 8	EXEMPLE 9	EXEMPLE 10	EXEMPLE 11	EXEMPLE 12	EXEMPLE 13
F(*C)	123-5	114,5	104	160	2-99	.1	143
R ₁ h	$-(CH_2)_2-N$	—(CH ₂) ₄ CH ₃	$-(CH_2)_2-N \bigcirc O$	$-(CH_2)_2$	$-(CH_2)_2-N$	$-(CH_{2})_{4}CH_{3}$	$-(CH_2)_2$
R7	осн3	OCH ₃	CF3	CF3	Ή	д	CH ₃
R8	CH ₃ 1-(4-bromonaphtyl)	1-(4-bromonaphtyl)	CH ₃ 1-naphtyl	CH ₃ 1-(4-bromonaphtyl)	CH ₃ 1–(4–bromonaphtyl)	CH ₃ 1-(4-bromonaphtyl)	CH ₃ 1-(4-bromonaphtyl)
R2	СН3	CH ₃	СН3	CH3	СН3	CH3	СН3
ż	22	23	24	25	26	27	28

20

30

Tests biochimiques

On a montré qu'à des concentrations nanomolaires, des composés selon l'invention tels que le méthane sulfonate de 3-(4-morpholinyl méthyl)-5-méthyl-6-(1-naphtylcarbonyl)-2,3-dihydropyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoaxine et le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole sont capables d'augmenter sensiblement le taux de synthèse d'ADN de cellules B humaines costimulées avec des anticorps anti-Ig (augmentation d'environ 40 % de l'absorption de la thynidine).

- Lorsque l'on a utilisé l'antagoniste sélectif du récepteur CB₁ (SR 141716A) dans un large domaine de concentration en même temps que le composé CP 55940 (ou Δ^9 -THC ou WIN 55212-2) à 10^{-9} M, on n'a observé aucun effet de blocage.
 - On a pu observer le même phénomène, c'est-à-dire une augmentation de la croissance des cellules B, en utilisant une autre voie d'activation, consistant à stimuler les cellules B
- humaines par mise en contact de l'antigène CD 40 avec des anticorps monoclonaux présentés par des cellules L CD W32.
 - Les composés selon l'invention (I) et (I') et leurs sels éventuels ont montré une affinité in vitro de 30 à 1 000 fois supérieure pour les récepteurs aux cannabinoïdes humains périphériques (CB₂) que pour les récepteurs humains centraux (CB₁), exprimés dans des cellules ovariennes de hamster chinois (CHO). Les essais de liaison par affinité (binding) ont été réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Devane et al. (Molecular Pharmacology, (1988), 34, 605-613), avec des membranes issues de lignée cellulaires

dans lesquelles les récepteurs CB₁ et CB₂ ont été exprimés (Munro et al. Nature, (1993),

25 Les composés préférés sont les composés suivants :

365-561-565).

- * 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * méthanesulfonate de 1-(1-naphtylcarbonyl)-3-(2-(4-morpholinyl)éthyl) indole ;
- * 2-méthyl-1-[2-(1-méthyl-2-pipéridinyl)méthyl]-3-(1-naphtylcarbonyl) indole;
- * méthanesulfonate de (+) (2-méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pyrrolo[3,2,1-ij]quinolin-1-yl)-naphtalen-1-yl-méthanone;
- * 4-[2-[1-[(1-naphtyl)méthylène]-1-méthylindèn-3-yl]éthyl]morpholine;
- * 4-[2-[1-[1-(4-méthoxynaphtyl)méthylène]-1-méthyl-indèn-3-yl]éthyl]morpholine;
- * 4-[2-[1-[(9-anthryl)méthylène]-1H-inden-3-yl]éthyl]morpholine;
- * 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;

- * 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluoro méthyl)indole;
- * 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole.
- Un composé particulièrement préféré est le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole dont l'affinité pour le récepteur CB₁ est supérieur à 1000 nM. et pour le récepteur CB₂ est de 1,8 nM.
- D'autre part les composés selon l'invention se comportent in vitro comme des agonistes spécifiques des récepteurs humains aux cannabinoïdes CB₂ versus CB₁, exprimés dans des cellules CHO. En effet, en se liant spécifiquement aux récepteurs CB₂, ils diminuent la production d'AMPc stimulée par de la forskoline et ce en inhibant l'adénylate cyclase. Les essais ont été réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Matsuda et al. (Nature. 1990, 346. 561–564).
- A titre d'exemple, pour le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole; on a calculé les concentrations inhibitrices à 50 % de l'adénylate cyclase IC₅₀ suivantes:

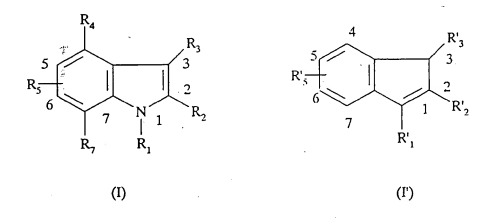
 $IC_{50} = 1 \text{ nM pour CB}_2.$

 $IC_{50} = 1 \mu M$ pour CB_1 .

Les composés selon l'invention possèdent également une affinité in vivo pour les récepteurs aux cannabinoïdes présents au niveau de la rate de souris lorsqu'ils sont administrés par voie intraveineuse, intrapéritonéale ou orale. Les essais ont été réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Rinaldi-Carmona et al., (Life Sciences, 1995, 56, 1941-1947).

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation des agonistes spécifiques du récepteur CB₂ humain pour la préparation des médicaments immunomodulateurs.
- 5 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que les agonistes spécifiques du récepteur CB₂ humain sont les composés de formules (I) ou (I') ci-après :



- 10 dans lesquelles:
 - R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ;
 - $-(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$; $-CHR_9CH_2NR'_6R'_{11}$; $-(CH_2)_nZ$ et $-COR_8$;
 - R'1 représente le groupe CH2CHR10NR6R11 ou le groupe (CH2)2NR'6R'11 ;
 - $-R_2$ et R'_2 représentent l'hydrogène, un halogène ou un (C_1-C_4) alkyle ;
- R₃ représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle ou un groupe choisi parmi les groupes CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁; -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -COR₈;
 - R'3 représente le groupe = CR6R8;
 - R₄ a l'une des significations données pour R₅ ou représente un groupe -COR₈;
 - R_5 représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome
- 20 d'halogène, un groupe CF3, un groupe OCF3, un (C1-C4)alkylthio;
 - R'5 a l'une des significations données pour R5 et est en position 5 ou 6 du cycle indène;
 - R6 représente l'hydrogène ou un (C1-C4)alkyle;
 - R'6 représente un (C₁-C₄)alkyle;
- 25 R7 a l'une des significations données pour R5 ou bien R7 et R9 constituent ensemble un groupe -Y-CH2- lié au cycle indole en position 7 par le groupe Y;
 - R8 représente un phényle susbtitué une à quatre fois par un substituant choisi parmi : un halogène, un (C_1-C_4) alkyle et un (C_1-C_4) alcoxy ; un polycycle choisi parmi un

- napht-1-yle, un napht-2-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-1-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-5-yle, un anthryle, un benzofuryle, un benzothièn-2-yle, un benzothièn-3-yle, un 2-,3-,4-, ou 8-quinolyle, lesdits polycycles étant non substitués ou substitués une ou deux fois par un substituant choisi parmi : un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un trifluorométhyle, et un imidazol-1-yle ;
- R_{10} et R_{11} ensemble représentent un groupe choisi parmi les groupes – CH_2 –O– CH_2 – $CR_{12}R_{13}$ et – $(CH_2)_p$ – $CR_{12}R_{13}$ –, dans lesquels l'atome de carbone substitué par R_{12} et R_{13} est lié à l'atome d'azote ;
- 10 R'₁₁ représente un (C₁-C₄)alkyle ou bien R'₁₁ et R'₆ constituent avec l'atome d'azote auxquel ils sont liés un groupe choisi parmi les groupes morpholin-4-yle, thiomorpholin-4-yle; pipéridin-1-yle et pyrolidin-1-yle;
 - R_{12} et R_{13} représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle;
 - n est 2, 3, 4 ou 5;
 - _ p est 2 ou 3;

- Z représente le groupe méthyle ou un atome d'halogène ;
- Y représente le groupe méthylène ou l'atome d'oxygène;
- à la condition que dans la formule (I) un et un seul des substituants R₁, R₃ ou R₄ représente le groupe -CORg et que :
 - * lorsque R₁ représente -COR₈, alors R₃ représente le groupe -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ou le groupe -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et R₄ a l'une des significations données pour R₅;
- * lorsque R₃ représente -COR₈, alors R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁; CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁; -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -(CH₂)_nZ; R₄ a l'une des significations données pour R₅ et au moins l'un des groupes R₄, R₅ et R₇ représente l'hydrogène;
- * lorsque R₄ représente -COR₈, alors R₁ représente un groupe choisi parmi les groupes -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁; -CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁; -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ et -(CH₂)_nZ et R₃ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle, et leurs sels pharmaceutiques acceptables.
- Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que les agonistes spécifiques du récepteur CB₂ humain sont les composés de formules (I) ou (I')
 selon la revendication 2, dans lesquelles R₂ ou R'₂ représente l'hydrogène ou le groupe méthyle.

- Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que les 4. agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés de formule(s) (I) ou (I') selon la revendication 2, dans lesquelles Rg représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-yle ; un groupe napht-2-yle ; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle.
- Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que les agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés de formule(s) (I) ou (I') selon la revendication 2, dans lesquelles R5 ou R'5 représente l'hydrogène.
- Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que les 6. 10 agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés de formule(s) (I) ou (I') selon la revendication 2, dans lesquelles -NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle.
- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en 7. ce que les agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés de formule 15 (I), dans laquelle:
 - R₂ représente l'hydrogène ou le groupe méthyle;
 - Rg représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-
- yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle. 20
 - R5 représente l'hydrogène;
 - -- NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle;
 - R₁, R₃, R₄ et R₇ étant tels que définis.
- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que les agonistes spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés de formule 25 (I'), dans laquelle:
 - R'2 représente l'hydrogène ou le groupe méthyle;
 - R8 représente un groupe napht-1-yle non substitué ou substitué en position 4 par un fluor, un chlore, un brome, un méthyle, un cyano, un méthoxy, un groupe imidazol-1-
- yle; un groupe napht-2-yle; un groupe benzofur-4-yle ou un groupe benzofur-7-yle; 30
 - R'5 représente l'hydrogène;
 - --NR'6R'11 représente un groupe morpholin-4-yle;
 - R'1 et R'3 étant tels que définis.
- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que les agonistes 9. spécifiques du récepteur CB2 humain sont les composés ci-après : 35

- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxy indole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole, et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 10. Composés de formule la :

$$R_{5}$$
 R_{3a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}
 R_{7a}

- 10 dans laquelle:
 - R_{3a} représente le groupe - $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou le groupe - $(CH_2)_2NR_6'R_{11}$;
 - R_{4a} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- 15 Ŕ_{7a} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R₂, R₅, R₈ sont tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2;

et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

- 20 11. Composés selon la revendication 10, de formule Ia dans laquelle :
 - R₂ est l'hydrogène ou un groupe méthyle ;
 - R_{3a} est l'un des groupes ci-après :

$$-(CH2)2-N O$$

$$-CH2-CH-N-Mc$$

$$-CH2-CH-N-Mc$$

- R_{4a}, R₅, R_{7a} sont chacun l'hydrogène et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

12. Composés de formule (Ib₁):

5

$$R_{5}$$
 R_{7b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{1b}
 R_{1b}

- R'_{1b} représente un groupe de formule - $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou - $(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$;
- -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁;
 R_{4b} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R_{7b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- 15 R₂, R₅, R₆, R'₆, R₈, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2;

à la condition que:

 $1/lorsque CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ représente le groupe

ou le groupe méthyle, alors Rg est différent du groupe 1-naphtyle ;

5 2/ lorsque CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ représente le groupe

 R_2 est le méthyle, alors R_8 est différent du groupe 1-naphtyle ;

3/ lorsque -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ représente le groupe

$$-(CH_2)_2$$
 O, R_{7b} est le groupe méthoxy et R_2 est le méthyle

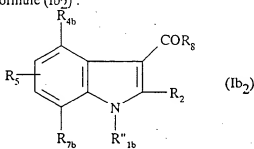
10 alors Rg est différent du groupe 1-naphtyle;

4/ lorsque -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁ est le groupe

$$-$$
 (CH₂)₂ N O , R₂ et R_{7b} sont l'hydrogène alors R₈ est différent du groupe

1-(4bromo-naphtyl).

13. Composés de formule (Ib2):



15

- R"_{1b} représente le groupe -(CH₂)_nZ;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- R_{7b} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C₁-C₄)alkylthio;
 - $-R_2$, R_5 , R_6 , R'_6 , R_8 , R_{10} , R_{11} et R'_{11} étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2,

à condition que lorsque Z est le brome, n est 3 ou 4, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène et R₂ est un groupe méthyle alors Rg est différent des groupes 1-napthyle et 4-méthoxyphényle.

14. Composés de formule (Ib3):

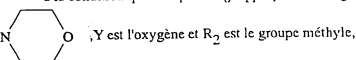
$$R_{5}$$
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4b}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{1}
 R_{1b}

5

dans laquelle:

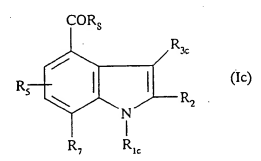
- R'''_{1b} représente un groupe de formule CHR₉CH₂NR'₆R'₁₁ ;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2,

à la condition que lorsque NR'6R'11 représente le groupe



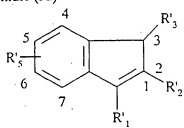
R_{4b} et R₅ sont l'hydrogène, alors R₈ est différent des groupes 1-naphtyle, 1-(4bromonaphtyle), 1-(5,7-dibromo)naphtyle.

15. Composés de formule (Ic):



- 20 R_{1c} représente un groupe de formule -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁,
 - -CHR9CH2NR'6R'11 ou -(CH2) $_n$ Z .
 - $-R_{3c}$ représente l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle ;

- R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉, R₁₁, R'₁₁, n et z sont tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2.
- 16. Composés selon la revendication 15 de formule (Ic) dans laquelle :
- R3c et R5 représentent chacun l'hydrogène;
- 5 R_{1c}, R₂, R₇, R₈ étant tels que définis pour les composés de formule (Ic) dans la revendication 15..
 - 17. Composés de formule (l'a)



- 10 R'₁ représente le groupe -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ou le groupe -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁;
 - R'2 représente l'hydrogène, un halogène ou un (C1-C4)alkyle;
 - R'3 représente le groupe = CR6R8;
- R'5 est en position 5 ou 6 du cycle indène et représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, 15 un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃, un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R6 représente l'hydrogène ou un (C1-C4)alkyle ;
 - R'6 représente un (C₁-C₄)alkyle;
- R8 représente un phényle substitué une à quatre fois par un substituant choisi parmi :
 un halogène, un (C₁-C₄)alkyle ou un (C₁-C₄)alcoxy ; un polycycle choisi parmi un napht-1-yle, un napht-2-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-1-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-5-yle, un anthryle, un benzofuryle, un benzothièn-2-yle, un benzothièn-3-yle, un 2-,3-,4-, ou 8-quinolyle, lesdits polycycles étant non substitués ou substitués une ou deux fois par un substituant choisi parmi : un (C₁-C₄)alkyle, un
 (C₁-C₄)alcoxy, un (C₁-C₄)alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un
- 25 (C_1-C_4) alcoxy, un (C_1-C_4) alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un trifluorométhyle, ou un imidazol-1-yle;
 - R_{10} et R_{11} ensemble représentent un groupe choisi parmi les groupes -CH₂-O-CH₂-CR₁₂R₁₃- et -(CH₂)_p-CR₁₂R₁₃-, dans lesquels l'atome de carbone substitué par R₁₂ et R₁₃ est lié à l'atome d'azote ;

- R'11 représente un (C1-C4)alkyle

ou bien R'₁₁ et R'₆ constituent avec l'atome d'azote auxquel ils sont liés un groupe choisi parmi les groupes morpholin-4-yle, thiomorpholin-4-yle, pipéridin-1-yle ou pyrolidin-1-yle;

5 - R₁₂ et R₁₃ représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle;

à la condition que :

1/lorsque R'1 représente le groupe :

$$-(CH_2)_2$$
 $-N$ o et R'_2 R'_5 et R_6 sont l'hydrogène alors R_8 est différent

des groupes 1-(4-méthoxy)naphtyle, 1-(4-hydroxy)naphtyle et 9-anthryle, 2/ lorsque R'₁ représente le groupe :

alors Rg est différent des groupes 1-naphtyle et 1-(4-méthoxy)naphtyle.

- 18. Composés de formules (Ia), (Ib₁), (Ib₂), (Ib₃) et (Ic), caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi les composés ci-après:
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-fluoro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- 20 * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le méthanesulfonate de (-)-3-(4-morpholinylméthyl)-5-méthyl-7-(5,7-dibromo naphtylcarbonyl)-2,3-dihydropyrrolo[1,2,3,-de]-1,4-benzoxazine;
 - * le méthanesulfonate de (+) (2-méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pyrrolo[3,2,1, ij]quinolin-1-yl)naphtalen-1-yl-méthanone;
- * le méthanesulfonate de 1-(1-naphtylcarbonyl)-3-(2-(4-morpholinyl)éthyl)indole.
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluoro méthyl)indole :
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluorométhyl)indole;

30

- * le 1-(2-(4-morpholinyl)'ethyl)-2-m'ethyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)
- 5 indole.
 - 19. Composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif, un composé selon l'une quelconque des revendications 10 à 17, ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 03 Décembre 1996 (03.12.96); revendications 10, 12 et 13 modifiées; autres revendications inchangées (7 pages)]

- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxy indole :
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtyicarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole, et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 10. Composés de formule la :

$$R_{3a}$$

$$R_{7a}$$

- 10 et leurs sels pharmaceutiquement acceptables,
 - dans laquelle:
 - R_{3a} représente le groupe -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ou le groupe -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁; ·
- R_{4a} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome
 d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R_{7a} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R₂, R₅, R₈ sont tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2, à la condition que lorsque R₈ est le groupe p-chlorophényle, R₅ en position 5 est l'hydrogène ou le groupe méthoxy, R₂ est le groupe méthyle, R_{4a} et R_{7a} sont l'hydrogène, R_{3a} est le groupe (CH₂)₂NR'₆R'₁₁ alors R'₆ et R'₁₁ lorsqu'ils sont
 - identiques sont différents d'éthyle, n-propyle, n-butyle.

 11. Composés selon la revendication 10, de formule la dans laquelle :
 - R2 est l'hydrogène ou un groupe méthyle;
- 25 R_{3a} est l'un des groupes ci-après :

- 5 R_{4a}, R₅, R_{7a} sont chacun l'hydrogène et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 12. Composés de formule (Ib₁):

$$\begin{array}{c|c} R_{4b} & COR_8 \\ \hline R_{7b} & R'_{1b} \end{array} \qquad (Ib_1)$$

- 10 dans laquelle:
 - R'_{1b} représente un groupe de formule - $CH_2CHR_{10}NR_6R_{11}$ ou - $(CH_2)_2NR'_6R'_{11}$;
 - R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe CF_3 , un groupe OCF_3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- R7b représente l'hydrogène, un (C1-C4)alkyle, un (C1-C4)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe CF3, un groupe OCF3 ou un (C1-C4)alkylthio;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₈, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2;

à la condition que:

20 1/ lorsque CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ représente le groupe
—CH₂-CH-N-CH₃, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène, R₂ est l'hydrogène

ou le groupe méthyle, alors R8 est différent du groupe 1-naphtyle; 2/ lorsque CH2CHR10NR6R11 représente le groupe

R2 est le méthyle, alors R8 est différent du groupe 1-naphtyle;

3/lorsque -(CH2)2NR'6R'11 représente le groupe

$$-(CH_2)_2$$
 N O , R_{7b} est le groupe méthoxy et R_2 est le methyle

5 alors Rg est différent du groupe 1-naphtyle;

4/lorsque -(CH2)2NR'6R'11 est le groupe

1-(4-bromonaphtyle),

5) lorsque (CH₂)₂NR'₆R'₁₁ est le groupe

10

R₂ est l'hydrogène ou méthyle, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène, alors R₈ est différent du groupe 1-naphtyle ou 4-méthoxyphényle;

6) lorsque (CH2)2NR'6R'11 est le groupe

15

R₂ est le groupe méthyle, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène, alors R₈ est différent du groupe 3,4-diméthoxyphényle.

13. Composés de formule (Ib2):

$$R_{5}$$
 R_{7b}
 R_{1b}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{2}
 R_{2}

dans laquelle:

- R"_{1b} représente le groupe -(CH₂)_nZ;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF3, un groupe -OCF3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
- 5 R_{7b} représente l'hydrogène, un (C₁-C₄)alkyle, un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃ ou un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₈, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2.

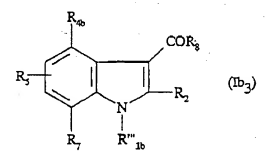
à condition que :

- lorsque Z est le brome, n est 3 ou 4, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène et R₂ est un groupe méthyle alors R₈ est différent des groupes 1-napthyle et 4-méthoxyphényle,
 - lorsque Z est le groupe méthyle, R_{4b}, R₅ et R_{7b} sont l'hydrogène, R₂ est le groupe méthyle alors R₈ est différent du groupe 1-naphtyle.
 - 14. Composés de formule (Ib3):

15

20

10



dans laquelle:

- R'"1b représente un groupe de formule CHR9CH2NR'6R'11;
- R_{4b} représente l'hydrogène, un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un atome d'halogène, un groupe CF_3 , un groupe OCF_3 ou un (C_1-C_4) alkylthio;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉, R₁₀, R₁₁ et R'₁₁ étant tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2,

à la condition que lorsque NR'6R'11 représente le groupe



,Y est l'oxygène et R2 est le groupe méthyle,

- 25 R_{4b} et R₅ sont l'hydrogène, alors R₈ est différent des groupes 1-naphtyle, 1-(4-bromonaphtyle), 1-(5,7-dibromo)naphtyle.
 - 15. Composés de formule (Ic):

$$R_{s}$$
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}
 R_{s}

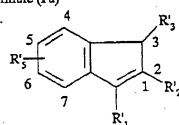
dans laquelle:

14

i.

 $[S_i]$

- R_{1c} représente un groupe de formule -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁, -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁,
- $-CHR_9CH_2NR'_6R'_{11}$ ou $-(CH_2)_nZ$.
- 5 R3c représente l'hydrogène ou un (C1-C4)alkyle;
 - R₂, R₅, R₆, R'₆, R₇, R₈, R₉, R₁₁, R'₁₁, n et z sont tels que définis pour les composés de formule (I) dans la revendication 2.
 - 16. Composés selon la revendication 15 de formule (Ic) dans laquelle :
 - R3c et R5 représentent chacun l'hydrogène;
- 10 R_{1c}, R₂, R₇, R₈ étant tels que définis pour les composés de formule (Ic) dans la revendication 15...
 - 17. Composés de formule (I'a)



- 15 R'₁ représente le groupe -CH₂CHR₁₀NR₆R₁₁ ou le groupe -(CH₂)₂NR'₆R'₁₁;
 - R'2 représente l'hydrogène, un halogène ou un (C1-C4)aikyle;
 - R'a représente le groupe = CR6R8;
 - R'5 est en position 5 ou 6 du cycle indène et représente l'hydrogène, un (C1-C4)alkyle,
- 20 un (C₁-C₄)alcoxy, un atome d'halogène, un groupe -CF₃, un groupe -OCF₃, un (C₁-C₄)alkylthio;
 - R6 représente l'hydrogène ou un (C1-C4)alkyle :
 - R'6 représente un (C1-C4)alkyle;
 - Rg représente un phényle substitué une à quatre fois par un substituant choisi parmi :
- un halogène, un (C₁-C₄)alkyle ou un (C₁-C₄)alcoxy; un polycycle choisi parmi un napht-1-yle, un napht-2-yle, un 1,2,3,4-tétrahydronapht-1-yle, un 1,2,3,4-

tétrahydronapht-5-yle, un anthryle, un benzofuryle, un benzothièn-2-yle, un benzothièn-3-yle, un 2-,3-,4-, ou 8-quinolyle, lesdits polycycles étant non substitués ou substitués une ou deux fois par un substituant choisi parmi : un (C_1-C_4) alkyle, un (C_1-C_4) alcoxy, un (C_1-C_4) alkylthio, un halogène, un cyano, un hydroxyle, un trifluorométhyle, ou un imidazol-1-yle ;

- R_{10} et R_{11} ensemble représentent un groupe choisi parmi les groupes - CH_2 -O- CH_2 - $CR_{12}R_{13}$ et - $(CH_2)_p$ - $CR_{12}R_{13}$ -, dans lesquels l'atome de carbone substitué par R_{12} et R_{13} est lié à l'atome d'azote ;
- R'11 représente un (C1-C4)alkyle
- ou bien R'11 et R'6 constituent avec l'atome d'azote auxquel ils sont liés un groupe choisi parmi les groupes morpholin-4-yle, thiomorpholin-4-yle, pipéridin-1-yle ou pyrolidin-1-yle;
 - R_{12} et R_{13} représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un (C_1-C_4) alkyle;
- 15 à la condition que:

1/lorsque R'1 représente le groupe:

des groupes 1-(4-méthoxy)naphtyle, 1-(4-hydroxy)naphtyle et 9-anthryle, 2/lorsque R'1 représente le groupe :

20

25

alors Rg est différent des groupes 1-naphtyle et 1-(4-méthoxy)naphtyle.

- 18. Composés de formules (Ia), (Ib₁), (Ib₂), (Ib₃) et (Ic), caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi les composés ci-après :
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-fluoro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-chloro-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le méthanesulfonate de (-)-3-(4-morpholinylméthyl)-5-méthyl-7-(5,7-dibromo naphtylcarbonyl)-2,3-dihydropyrolo[1,2,3,-de]-1,4-benzoxazine;
 - * le méthanesulfonate de (+) (2-méthyl-4-(4-morpholinylméthyl)-5,6-dihydro-4H-pymolo[3,2,1, ij]quinolin-1-yl)naphtalen-1-yl-méthanone;

- * le méthanesulfonate de 1-(1-naphtylcarbonyl)-3-(2-(4-morpholinyl)éthyl)indole.
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-méthoxyindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluoro méthyl)indole;
 - * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-(trifluorométhyl)indole;
 - * lc 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-
- 10 fluoroindole;

1.2.

- * le 1-n-pentyl-2-méthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl)-7-fluoroindole;
- * le 1-(2-(4-morpholinyl)éthyl)-2,7-diméthyl-3-(4-bromo-1-naphtylcarbonyl) indole.
- 19. Composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif, un composé selon l'une quelconque des revendications 10 à 17, ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: al Application No
PCT/FR 96/00959

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D209/12 A61K31/40 C07D20 C07D209/08	9/16 C07D498/06 C07D	471/06
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	essification and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classifi CO7D A61K	cation symbols)	
Documentat	oon searched other than minimum documentation to the extent th	nat such documents are included in the fields a	rarched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
	•	,	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
Α .	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 120, r 14 February 1994	10. 7,	1
. '	Columbus, Ohio, US; abstract no. 71070e, KAMINSKI,N.E.: "Evidence for a cannabinoid receptor in immunor	a modulation	
	by cannabinoid compounds* XP002014386 see abstract	. · · · ·	
	<pre>% & ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 335, - 1993 pages 115-120,</pre>		
		-/	
		-	
X Fw	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
.V. qocm	categories of cited documents : ment defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the i or priority date and not in conflict cited to understand the principle or	With the application out
consi "E" earlie	idered to be of particular relevance or document but published on or after the international g date	invention "X" document of particular relevance; t	he claimed invention
whic	ment which may throw doubts on priority claim(s) or th is cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance; to cannot be considered to involve as	he claimed invention
other	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or r means ment published prior to the international filing date but	document is combined with one of ments, such combination being ob in the art.	vious to a person some
later	than the priority date claimed	'&' document member of the same pate. Date of mailing of the international	
	ne actual completion of the international search 26 September 1996	0 3. 1	
	d mailing address of the ISA	Authorized officer	
Hame and	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Van Bijlen, H	
		I ACIL DISTORE IS	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992

Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 35, no. 1, - 1992 WASHINGTON US, pages 124-135, XP002014381 THOMAS E.D'AMBRA ET AL.: "Conformationally restrained analogues of pravadoline:" * whole document *	10-14
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 99, no. 25, 19 December 1983 Columbus, Ohio, US; abstract no. 212416j, SARBU,CONSTANTIN ET AL.: "2-Methyl-3-ethylindole derivatives" XP002014387 * RN 87572-40-5 * see abstract & RO,A,77 049 (INSTITUTUL DE CERCETARI CHIMICO-FARMACEUTICE)	10
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 107, no. 15, 12 October 1987 Columbus, Ohio, US; abstract no. 134196e, SARBU,CONSTANTIN ET AL.: "Preparation of 1-(p-chlorobenzoyl)-3-(2-(dipropylamino)et hyl)-5-methoxy-2-methylindole hydrochloride hydrate" XP002014388 * RN 87869-25-8 * see abstract & RO,A,90 049	10,19
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 93, no. 11, 15 September 1980 Columbus, Ohio, US; abstract no. 107063v, SARBU,C. ET AL.: "New indole derivatives" XP002014389 * RN 74509-88-9 * see abstract & REV. ROUM. CHIM., vol. 25, no. 2, - 1980 pages 245-251,	10,19
	-/	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 1, 4 July 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 228x, HUFFMANN, JOHN W. ET AL.: "Design, synthesis and pharmacology of cannabimimetic indoles" XP002014390 * RN 155471-11-7, -10-6, -09-3,-08-2 * see abstract & BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 4, no. 4, - 1994 pages 563-566, X JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles" * whole document *		ction) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
CHEMICAL ABSTRACTS, VOI. 121, No. 1. 4 July 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 228x, HUFFMANN,JOHN W. ET AL.: "Design, synthesis and pharmacology of cannabimimetic indoles" XP002014390 * RN 155471-11-7, -10-6, -09-3,-08-2 * see abstract & BIOORG. MED. CHEM. LETT vol. 4, no. 4, - 1994 pages 563-566. X JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOUM R. BEIL ET ALL: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles" * whole document * X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, no. 5, 5 August 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET ALL: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked receptors" XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL, EXP. THER., vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183, X US,A,4 973 587 (STERLING DRUG INC.) 27 November 1990 * whole document * X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * Whole document * X US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application	Category *	Change of encurrent with measures, where appropriates	
& BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 4, no. 4, - 1994 pages 563-566. X JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XPO02014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles" * whole document * X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, no. 5, 5 August 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET AL.: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked receptors" XPO02014391 * XN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER., vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183, X US,A,4 973 587 (STERLING DRUG INC.) 27 November 1990 * whole document * X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * whole document * X US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * A EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application	x	4 July 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 228x, HUFFMANN,JOHN W. ET AL.: "Design,synthesis and pharmacology of cannabimimetic indoles" XP002014390 * RN 155471-11-7, -10-6, -09-3,-08-2 *	13
Vol. 4, no. 4, - 1994 pages 563-566, JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles:		& BIOORG. MED. CHEM. LETT.,	
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles" * whole document * CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, no. 5, 5 August 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET AL.: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked receptors" XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER., vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183, X US,A,4 973 587 (STERLING DRUG INC.) 27 November 1990 * whole document * X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * whole document * X US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application		vol. 4, no. 4, - 1994	
CHEMICAL ABSIRACIS, Vol. 119, No. 3, 5 August 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET AL.: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked receptors" XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER. , vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183, X US,A,4 973 587 (STERLING DRUG INC.) 27 November 1990 * whole document * X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * whole document * X US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * A EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application	X	vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles"	
XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER. , vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183, X	X	5 August 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET AL.: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked	12
X US,A,4 9/3 58/ (STERLING DRUG INC.) 2/ November 1990 * whole document * X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * whole document * X US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * A EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application		XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * see abstract & J. PHARMACOL. EXP. THER., vol. 257, no. 1, - 1991	
X US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 January 1992 * whole document * US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 May 1991 cited in the application * whole document * EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application	х	November 1990	13
X 1991 cited in the application * whole document * EP,A,0 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 September 1991 cited in the application	Х	January 1992	
September 1991 cited in the application	X	1991 cited in the application	11-13
-/	A	September 1991 cited in the application	15
		-/	·

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992)

(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
, X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 124, no. 17, 22 April 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 232174s, D'AMBRA,THOMAS E. ET AL.: "C-attached aminoalkylindoles: potent cannabinoid mimetics" XP002014392 * RN 174500-35-7 * see abstract	12,19
	& BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 6, no. 1, - 1996 pages 17-22,	
, X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 123, no. 3, 17 July 1995 Columbus, Ohio, US; abstract no. 25542z, PERTWEE, ROGER ET AL.: "AM630, a	12
	competitive cannabinoid receptor antagonist" XP002014393 * RN 164178-33-0 * see abstract & LIFE SCI., vol. 56, no. 23/24, - 1995	
P,X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 39, no. 10, - 10 May 1996 WASHINGTON US, pages 1967-1974, XP002014383 KOICHIRO YAMADA ET AL.: "(Aminoalkyl)indole isothiocyanates as	12,19
•	* whole document *	
Ρ,Χ	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 38, no. 16, - 4 August 1995 WASHINGTON US, pages 3094-3105, XP002014384 MICHAEL A. EISSENSTAT ET AL.: "Aminoalkylindoles: structure-activity relationships of novel cannabinoid mimetics" * whole document *	12,13,19
Р,А	FEBS LETTERS, vol. 369, - 7 August 1995 pages 177-188, XP002014394 JM. DEROCQ ET AL.: "Cannabinoids enhance human B-cell growth at low nanomolar concentrations" * whole document *	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR 96/00959

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
-	Claims searched incompletely: 10, 12-17
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remai	rk on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR 96/00959

The high number of theoretically conceivable compounds under independent claims 10 and 12 to 17 does not allow for through search, as that search might not be economically agreeable (cf. Articles 6, 15, and PCT Rule 33; cf. Directives concerning examination, B III 2.1).

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No PCT/FR 96/00959

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family Publication member(s) date	
US-A-4973587	27-11-90	NONE	
US-A-5081122	14-01-92	NONE	
US-A-5013837	07-05-91	AT-T- 133663 AU-B- 643757 AU-A- 7266991 CA-A- 2036307 DE-D- 69116705 DE-T- 69116705 EP-A- 0445781 ES-T- 2082872 FI-B- 95369 IL-A- 97426 JP-A- 4235164 NO-B- 179612	15-02-96 25-11-93 12-09-91 09-09-91 14-03-96 26-09-96 11-09-91 01-04-96 13-10-95 31-03-96 24-08-92 05-08-96
EP-A-444451	04-09-91	US-A- 5068234 AU-B- 638795 AU-A- 7122291 CA-A- 2035711 IL-A- 97313 IL-A- 110447 JP-A- 7041475 NO-B- 177006 US-A- 5324737	26-11-91 08-07-93 29-08-91 27-08-91 31-07-95 31-03-96 10-02-95 27-03-95 28-06-94

PCT/FR 96/00959

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D209/12 A61K31/4 C07D471/06 C07D498/05 CO7D209/16 A61K31/40 C07D209/08 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C07D A61K CIB 6 Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internanonale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications vistes Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents Catégorie ' 1 CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 120, no. 7, A 14 Février 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 71070e, "Evidence for a KAMINSKI.N.E.: cannabinoid receptor in immunomodulation by cannabinoid compounds" XP002014386 voir abrégé & ADV. EXP. MED. BIOL., vol. 335, - 1993 pages 115-120, Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de prionté et n'appartenement pas à l'état de la technique perunent, mais cité pour comprendre le principe Catégories spéciales de documents cités: document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituent la base de l'invention document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens pour une personne du mêtier *P* document public avant la date de dépôt international, mais posterieurement à la date de priorité revendiquée '&' document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 0 3. 10. 96 26 Septembre 1996

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016 Fonctionnaire autorisé

Van Bijlen, H

1

Demi internationale No PCT/FR 96/00959

Catègorie *	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 35, no. 1, - 1992 WASHINGTON US, pages 124-135, XP002014381 THOMAS E.D'AMBRA ET AL.: "Conformationally restrained analogues of	10-14
	pravadoline:" * document complet *	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 99, no. 25, 19 Décembre 1983 Columbus, Ohio, US; abstract no. 212416j, SARBU, CONSTANTIN ET AL.: "2-Methyl-3-ethylindole derivatives" XP002014387 * RN 87572-40-5 * voir abrégé	10
	& RO.A.77 049 (INSTITUTUL DE CERCETARI CHIMICO-FARMACEUTICE)	10,19
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 107, no. 15, 12 Octobre 1987 Columbus, Ohio, US; abstract no. 134196e, SARBU, CONSTANTIN ET AL.: "Preparation of 1-(p-chlorobenzoyl)-3-(2-(dipropylamino)et hyl)-5-methoxy-2-methylindole hydrochloride hydrate" XP002014388	10,19
	* RN 87869-25-8 * voir abrégé & RO,A,90 049	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 93, no. 11, 15 Septembre 1980 Columbus, Ohio, US; abstract no. 107063v, SARBU,C. ET AL.: "New indole derivatives	10,19
	XP002014389 * RN 74509-88-9 * voir abrégé & REV. ROUM. CHIM., vol. 25, no. 2, - 1980 pages 245-251,	
	-/	

Dema internationale No PCT/FR 96/00959

Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vistes
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 1, 4 Juillet 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 228x, HUFFMANN, JOHN W. ET AL.: "Design, synthesis and pharmacology of cannabimimetic indoles" XP002014390 * RN 155471-11-7, -10-6, -09-3,-08-2 * voir abrégé & BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 4, no. 4, - 1994 pages 563-566,	13
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 3, - 1991 WASHINGTON US, pages 1099-1110, XP002014382 MALCOLM R. BELL ET AL.: "Antinociceptive (aminoalkyl)indoles" * document complet *	12
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, no. 5, 5 Août 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 41785w, PACHECO, MARY ET AL.: "Aminoalkylindoles: action on specific G-protein-linked receptors" XP002014391 * RN 134959-64-1, -50-5, -49-2 * voir abrégé & J. PHARMACOL. EXP. THER., vol. 257, no. 1, - 1991 pages 170-183,	12
X	US,A,4 973 587 (STERLING DRUG INC.) 27 Novembre 1990 * document complet *	13
X	US,A,5 081 122 (STERLING DRUG INC.) 14 Janvier 1992 * document complet *	15
X ·	US,A,5 013 837 (STERLING DRUG INC.) 7 Mai 1991 cité dans la demande * document complet *	11-13
Ą	EP,A,O 444 451 (STERLING DRUG INC.) 4 Septembre 1991 cité dans la demande voir revendications/	15

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième (auille) (juillet 1992)

Dema memationale No PCT/FR 96/00959

Catégorie *	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
		12,19
P,X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 124, no. 17, 22 Avril 1996 Columbus, Ohio, US;	-
	abstract no. 232174s, D'AMBRA, THOMAS E. ET AL.: "C-attached	·
• •	aminoalkylindoles: potent cannabinoid mimetics" XP002014392	
	* RN 174500-35-7 * voir abrégé	
,	& BIOORG. MED. CHEM. LETT., vol. 6, no. 1, - 1996 pages 17-22,	
P.X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 123, no. 3,	12
,,,	17 Juillet 1995 Columbus, Ohio, US; abstract no. 25542z,	
	PERTWEE, ROGER ET AL.: "AM630, a competitive cannabinoid receptor	
	antagonist" XP002014393 * RN 164178-33-0 *	
	voir abrégé & LIFE SCI.,	
	vol. 56, no. 23/24, - 1995	12,19
P,X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 39, no. 10, - 10 Mai 1996 WASHINGTON US,	
	pages 1967-1974, XP002014383 KOICHIRO YAMADA ET AL.: "(Aminoalkyl)indole isothiocyanates as	
	* document complet *	
P,X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 38, no. 16, - 4 Août 1995 WASHINGTON US,	12,13,19
	pages 3094-3105, XP002014384 MICHAEL A. EISSENSTAT ET AL.: "Aminoalkylindoles: structure-activity relationships of novel cannabinoid mimetics"	
	* document complet * FEBS LETTERS,	1
P,A	vol. 369, - 7 Août 1995 pages 177-188, XP002014394 JM. DEROCQ ET AL.: "Cannabinoids enhance human B-cell growth at low	·
	nanomolar concentrations" * document complet *	
		-

Demande internationale n°

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PuT/FR96/00959

	re l'Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas taire l'objet d'une réchéreule (suite du point 1 de la première feuille)
Con	formément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
i. [Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de proceder à la recherche, à savoir:
	Recherche incomplète sur les revendications 10, 12-17
	Voir Annexe
2. [Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions presentes pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
. [Les revendications n os
3. [sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Сві	lre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'ar	Iministration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
	in the state of th
1.	Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2.	Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3.	Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, a savoir les revendications pour les revendications pour les que les taxes ont été payées, a savoir les revendications pour les que les taxes ont été payées, a savoir les revendications pour les que les taxes ont été payées, a savoir les revendications pour les que les taxes ont été payées, a savoir les revendications pour les que les que les que le payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour les que les qu
4.	Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est
	couvertes par les revendications n ^{os} :
R	Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du dépos

Formulaire PCT:ISA:210 (suite de la première feuille (1)) (Juillet 1992)

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUÉS SUR PCT/ISA/

Le nombre élevé de composés théoriquement concevables compris sous les revendications indépendantes 10 et 12 à 17 empêche une recherche complète qui ne serait pas économiquement justifieé (cfr. Arts. 6, 15 et Règle 33 PCT; voir Directives relatives à l'examen B III 2.1).

PCT/FR 96/00959

Document brevet cité Date de au rapport de recherche publication		The state of the s		Date de publication
US-A-4973587	27-11-90	AUCUN		
US-A-5081122	14-01-92	AUCUN		
US-A-5013837	. 07-05-91	AT-T- AU-B- AU-A- CA-A- DE-D- DE-T- EP-A- ES-T- FI-B- IL-A- JP-A- NO-B-	133663 643757 7266991 2036307 69116705 69116705 0445781 2082872 95369 97426 4235164 179612	15-02-96 25-11-93 12-09-91 09-09-91 14-03-96 26-09-96 11-09-91 01-04-96 13-10-95 31-03-96 24-08-92 05-08-96
EP-A-444451	04-09-91	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- IL-A- IL-A- JP-A- NO-B- US-A-	5068234 638795 7122291 2035711 97313 110447 7041475 177006 5324737	26-11-91 08-07-93 29-08-91 27-08-91 31-07-95 31-03-96 10-02-95 27-03-95 28-06-94

Demi internationale No PCT/FR 96/00959

Document brevet cité	Date de publication	Membre(s) de la Date de publication		Date de publication
US-A-4973587	27-11-90	AUCUN		
US-A-5081122	14-01-92	AUCUN		
US-A-5013837	07-05-91	AT-T- AU-B- AU-A- CA-A- DE-D- DE-T- EP-A- ES-T- FI-B- IL-A- JP-A- NO-B-	133663 643757 7266991 2036307 69116705 69116705 0445781 2082872 95369 97426 4235164 179612	15-02-96 25-11-93 12-09-91 09-09-91 14-03-96 26-09-96 11-09-91 01-04-96 13-10-95 31-03-96 24-08-92 05-08-96
EP-A-444451	04-09-91	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- IL-A- IL-A- JP-A- NO-B- US-A-	5068234 638795 7122291 2035711 97313 110447 7041475 177006 5324737	26-11-91 08-07-93 29-08-91 27-08-91 31-07-95 31-03-96 10-02-95 27-03-95 28-06-94

CB2 Rece	ptor agonist compounds
Patent Number:	□ <u>US6013648</u>
Publication date:	2000-01-11
Inventor(s):	BARTH FRANCIS (FR); CASELLAS PIERRE (FR); CONGY CHRISTIAN (FR); OUSTRIC DIDIER (FR); RINALDI MURIELLE (FR); PHILION RICHARD E (US); BELL MALCOLM R (US); D AMBRA THOMAS E (US)
Applicant(s):	SANOFI SA (FR)
Requested Patent:	□ <u>wo9700860</u>
Application Number:	US19970995902 19971222
Priority Number(s):	FR19950007438 19950621
IPC Classification:	A61K31/405; A61K31/535; C07D209/12; C07D413/06
EC Classification:	A61K31/404, A61K31/5355, A61K31/538
Equivalents:	AU6363296, ☐ <u>AU717858</u> , BR9608640, CA2225379, CN1192732, ☐ <u>CZ292630</u> , CZ9704143, DE69616056D, DE69616056T, DK833818T, ☐ <u>EE9700345</u> , ☐ <u>EP0833818</u> (WO9700860), <u>B1</u> , ES2165986T, ☐ <u>FR2735774</u> , HK1005093, HU9900019, JP11507937T, JP3417566B2, NO975989, NZ312161, ☐ <u>PL185598B</u> , PL324185, ☐ <u>RU2200736</u> , SK173597, ☐ <u>SK283660B</u> , ☐ <u>TR9701660T</u>
	Abstract
disclosed. In fo CHR9CH2NR'6 hydrogen, halogen, c1-4 meanings giver has one of the position by a gr C1-4 alkoxy; a tetrahydronaph optionally being halogen, cyano CH2-CR12R13 nitrogen atom; form a group se independently I	nan CB2 receptor-specific agonists of formula (I) or (I') for preparing immunomodulating drugs is rmulae (I) and (I'), R1 is a group selected from -CH2CHR10NR6R11, -(CH2)2NR'6R'11, - 6R'11, -(CH2)nZ and -COR8; R'1 is a -CH2CHR10NR6R11 or -(CH2)2NR'6R'11 group; R2 and R'2 are gen or C1-4 alkyl; R3 is hydrogen, C1-4 alkyl or a group selected from -CH2CHR10NR6R11, -(CH2) -COR8; R'3 is a =CR6R8 group; R4 has one of the meanings given for R5 or is a -COR8 group; R5 is a lakyl, C1-4 alkoxy, a halogen atom, a CF3 group, an OCF3 group or C1-4 alkylthio; R'5 has one of the for R5 and is in the 5 or 6 position of the indene ring; R6 is hydrogen or C1-4 alkyl; R'6 is C1-4 alkyl; R7 meanings given for R5 or R7 and R9 together form a -Y-CH2- group attached to the indole ring in the 7 roup Y; R8 is phenyl substituted one to four times by a substituent selected from halogen, C1-4 alkyl or polycyclic ring selected from naphth-1-yl, naphth-2-yl, 1,2,3,4-tetrahydronaphth-1-yl, 1,2,3,4-th-5-yl, anthryl, benzofuryl, benzothien-2-yl, benzothien-3-yl, 2-, 3-, 4- or 8-quinolyl, said polycyclic rings gubstituted once or twice by a substituent selected from C1-4 alkyl, C1-4 alkoxy, C1-4 alkylthio, hydroxyl, trifluoromethyl and imidazol-1-yl; R10 and R11 together are a group selected from -CH2-O and -(CH2)p-CR12R13-, wherein the carbon atom substituted by R12 and R13 is attached to the R'11 is C1-4 alkyl; or R'11 and R'6, taken together with the nitrogen atom to which they are attached, elected from morpholin-4-yl, thiomorpholin-4-yl, piperidin-1-yl and pyrrolidin-1-yl; each of R12 and R13 is hydrogen or C1-4 alkyl; n is 2, 3, 4 or 5; p is 2 or 3; Z is a methyl group or a halogen atom; and Y is a up or an oxygen atom.
	Data supplied from the esp@cenet database - I2

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.